世界知的所有権機関国 際 事 務 局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C08G 79/02, C08L 85/02, 101/00, C08K 5/5399, C09K 21/14

(11) 国際公開番号 A1 WO99/19383

520842

(43) 国際公開日

1999年4月22日(22.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/02974

ΙP

ΙP

(22) 国際出願日

1998年7月2日(02.07.98)

(30) 優先権データ

特願平9/281679

1997年10月15日(15.10.97)

特願平10/32770

1998年2月16日(16.02.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 大塚化学株式会社

(OTSUKA CHEMICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒540-0021 大阪府大阪市中央区大手通3丁目2番27号

Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

中長偉文(NAKACHO, Yoshifumi)[JP/ES]

08034 バルセロナ 6o-2a.5-ビス

カジェ/エデュアルド コンデ Barcelona, (ES)

薮原忠男(YABUHARA, Tadao)[JP/JP]

〒779-3132 徳島県徳島市一宮町西丁166 Tokushima, (JP)

多田祐二(TADA, Yuji)[JP/JP]

〒771-0142 徳島県徳島市川内町沖島614-14

Tokushima, (JP)

西岡洋一(NISHIOKA, Yoichi)[JP/JP]

〒771-0130 徳島県徳島市川内町加賀須野463-30

大塚製薬株式会社 今切寮 Tokushima, (JP)

(74) 代理人

弁理士 三枝英二,外(SAEGUSA, Eiji et al.)

〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町1-7-1

北浜TNKビル Osaka, (JP)

(81) 指定国 AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, GW, HR, HU, ID, IL, IS, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: CROSSLINKED PHENOXYPHOSPHAZENE COMPOUNDS, FLAME RETARDANT, FLAME-RETARDANT RESIN COMPOSITIONS, AND MOLDINGS OF FLAME-RETARDANT RESINS

(54)発明の名称 架橋フェノキシホスファゼン化合物、難燃剤、難燃性樹脂組成物及び難燃性樹脂成形体

(57) Abstract

A flame retardant which is free from halogen, has a high melting point and low volatility, and does not lower the characteristics inherent in resins, comprising a crosslinked phenoxy-phosphazene compound obtained by crosslinking a phosphazene compound with crosslinking groups such as phenylene groups, wherein each crosslinking group is interposed between the two oxygen atoms left after the elimination of phenyl groups and the amount of the phenyl groups of the crosslinked phosphazene compound is 50 to 99.9 % based on the total amount of the phenyl groups of the phosphazene compound before crosslinking. Further, the present invention also provides resin compositions containing the flame retardant; and moldings of the resin compositions.

本発明は、ハロゲンを含まず、高融点、低揮発性で ・ 高融点、低揮発性で ・ 動になる。 ・ 大きにない、 ・ の利点を備えた難燃 ・ 和を提供することを目的とする。本発明の難燃剤は、ホスファゼン化合物をフェニレン基等の架橋基で架を ・ ないであって、該架橋基はフェニル基が脱離した。 ・ ないである。はフェニルを ・ ないである。はのである。はのである。は、 ・ ないである。は、 ・ ないである。 ・ ないである。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

ポルトガル ルーマニア ロシア

明 細 書

架橋フェノキシホスファゼン化合物、 難燃剤、 難燃性樹脂組成物及び難燃性樹脂成形体 技術 分 野

5 本発明は、架橋フェノキシホスファゼン化合物、難燃 剤、難燃性樹脂組成物及び難燃性樹脂成形体に関する。

背 景 技 術

プラスチックスはその優れた成形加工性、機械的特性、 外観等の特徴から、電器・電子製品、OA機器、事務機 10 器及び通信機器等の用途に使用されている。これらの用 途では、内部部品の発熱発火等の問題から樹脂の難燃化 が必要とされている。

熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂に難燃性を付与するためには、樹脂成形前に難燃剤を添加する方法が一般的で 15 ある。難燃剤としては、無機水酸化物、有機リン化合物、 有機ハロゲン化合物、ハロゲン含有有機リン化合物等が 知られている。

これらの中で難燃効果の優れた難燃剤は、有機ハロゲン化合物、ハロゲン含有有機リン化合物等のハロゲン含 20 有化合物である。

しかしながら、これらハロゲン含有化合物は、樹脂成 形時に熱分解してハロゲン化水素を発生し、 金型の腐食

や樹脂の劣化及び着色を惹起する。また、火災等により 樹脂が燃焼する際にはハロゲン化水素等の生物に対する 有害ガスや煙を発生するという問題点を有している。

一方、ハロゲンを含まない難燃剤は、水酸化マグネシ 5 ウム、水酸化アルミニウム等の無機水酸化物や有機リン 化合物である。

ところが、無機水酸化物は、熱分解で生じる水により 難燃性が発現されるため、難燃効果が低く、そのために 多量に添加せねばならないが、多量添加により、樹脂本 来の特性が損なわれるという欠点がある。

また、有機リン化合物は比較的良好な難燃効果が得られることから広く用いられており、代表的なものとしてトリフェニルホスフェイト(TPP)、トリクレジルホスフェイト(TCP)等が知られている。しかしながら、これらの有機リン化合物は液体もしくは低融点固体であるため揮発性が高く、樹脂の成形温度を低下させたり、混練時のブロッキングや滲みだし(ジューシング)等の問題がある。

更に、これらの有機リン化合物を含む樹脂組成物には、 20 燃焼中にドリッピング(溶融した樹脂の滴下)及びそれ に起因する延焼が起るという欠点がある。 従って、 有機 リン化合物を樹脂に添加し、難燃性能を評価する上での

基準となる難燃性試験 U L - 9 4 (プラスチックの燃焼 試験規格、Testing for Flammability of Plastic Materials for Parts in Devices & Appliances) で「評価 V - 0 (燃焼が一定時間以上継続せず、綿を発火させる、溶融滴下がない)」を達成するためには、燃焼時の溶融樹脂の滴下防止剤として、例えば、ポリ四フッ化エチレン樹脂(PTFE)等のフッ素系樹脂を添加する必要がある。しかし、これらのフッ素樹脂がハロゲン元素を含有し、燃焼時に人体に有毒なガスを発生することは10 既に述べた通りである。

このため、ハロゲンを含まず、高融点、低揮発性で且 つ機械的特性、成形加工性等の樹脂本来の特性を低下さ せず、混練時のブロッキングや滲みだし等の問題がなく、 燃焼中にドリッピングを起こさない新規難燃剤の開発が 望まれている。

発明の開示

本発明の1つの目的は、難燃剤として有用な化合物を 提供することにある。

本発明の他の1つの目的は、ハロゲンを含まない難燃 20 剤を提供することにある。

本発明の他の1つの目的は、高融点、低揮発性で且つ機械的特性、成形加工性等の樹脂本来の特性を低下させ

ない難燃剤を提供することにある。

本発明の他の1つの目的は、混練時のブロッキングや 滲みだし等の問題を生じさせない難燃剤を提供すること にある。

5. 本発明の他の1つの目的は、燃焼中にドリッピングを 起こさない難燃剤を提供することにある。

本発明の他の1つの目的は、従来の問題点を有さない難燃剤を提供することにある。

本発明の他の1つの目的は、上記難燃剤が配合された 10 難燃性樹脂組成物を提供することにある。

本発明の他の1つの日的は、上記難燃性樹脂組成物から成形される難燃性樹脂成形体を提供することにある。

本発明の他の1つの目的は、樹脂成形体に難燃性を付与する方法を提供することにある。

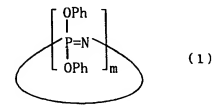
15 本発明の他の1つの目的は、樹脂成形体に難燃性を付 与するためのホスファゼン化合物の用途を提供すること にある。

本発明のその他の特徴は、以下の記載により明らかにされるであろう。

20 本発明者は、上記従来の問題点を解決すべく鋭意研究 を行った結果、特定の一部架橋したフェノキシホスファ ゼン化合物が、所望の難燃剤になり得ることを見い出し た。 本発明は、 斯かる知見に基づき完成されたものである。

本発明によれば、一般式(1)

5



[式中mは3~25の整数を示す。Phはフェニル基を示す。]

で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(2)

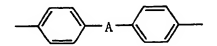
10

$$X = \begin{bmatrix} OPh \\ I \\ P=N \end{bmatrix}_{n} Y$$
(2)

[式中Xは基-N=P(OPh)3又は基

15 - N = P(O)O P h を示し、 Y は基 - P(O P h)₄又は
 基 - P(O)(O P h)₂を示す。 n は 3 ~ 1 0 0 0 の整数
 を示す。 P h は前記に同じ。]

で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも 1 種のホスファゼン化合物が、 o - フ 20 ェニレン基、 m - フェニレン基、 p - フェニレン基、 ビ フェニレン基及び基



[式中Aは-C(CH₃)₂-、-SO₂-、-S-又は -O-を示す。]

5 からなる群より選ばれた少なくとも1種の架橋基により 架橋されている化合物であって、 該架橋基は上記ホスファゼン化合物のフェニル基が脱離した2個の酸素原子間 に介在しており、架橋化合物中のフェニル基の含有割合が上記ホスファゼン化合物(1)及び/又は(2)中の 全フェニル基の総数を基準に50~99.9%であることを特徴とする架橋フェノキシホスファゼン化合物が提供される。

また、本発明によれば、上記架橋フェノキシホスファゼン化合物からなる難燃剤(以下、この難燃剤を「難燃 15 剤A」という)が提供される。

本発明の架橋フェノキシホスファゼン化合物からなる 難燃剤Aは、ハロゲンを含まず、従って樹脂成型時に熱 分解してハロゲン化水素を発生し、金型の腐食や樹脂の 劣化及び着色を惹起することはなく、また火災等により 樹脂が燃焼する際にはハロゲン化水素等の生物に対する 有害ガスや煙を発生することはない。また本発明の架橋

フェノキシホスファゼン化合物は、揮発性が低く、樹脂の成形温度を低下させることはなく、また混練時のブロッキングや滲みだし(ジューシング)、燃焼時のドリッピング等の問題が生じることはない。 更に難燃剤 A の配合により耐衝撃性等の機械的特性、耐熱性、成形加工性等の樹脂本来の特性を低下させることもない。

また、本発明によれば、(a)熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部及び難燃剤A 0. 1~100重量部を含有する難燃性樹脂組成物、(b)熱可塑性樹脂10又は熱硬化性樹脂100重量部、難燃剤A 0. 1~100重量部及び無機質充填剤0. 01~50重量部を含有する難燃性樹脂組成物、(c)熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部、難燃剤A 0. 1~50重量部及びハロゲンを含有しない有機リン化合物0. 1~1550重量部を含有する難燃性樹脂組成物、並びに(d)熱可塑性樹脂100重量部、難燃剤A 0. 1~100重量部及びフッ素樹脂0. 01~2.5重量部を含有する難燃性樹脂組成物が提供される。

また、本発明によれば、上記(a)~(d)の難燃性 20 樹脂組成物を成形して得ることのできる難燃性樹脂成形 体が提供される。

更に、本発明者は、上記一般式(1)で表される環状

ホスファゼン化合物及び一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも 1種のホスファゼン化合物を、無機質充填剤又はハロゲンを含有しない有機リン化合物と併用する場合にも、上 記のような本発明の所期の効果が発現されることを見い出した。

本発明によれば、一般式(1)で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物からなる難燃剤(以下、この難燃剤を「難燃剤B」という)が提供される。

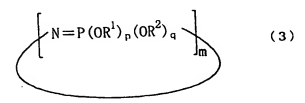
また、本発明によれば、(e)熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部、難燃剤B 0.1~100重量部及び無機質充填剤0.01~50重量部を含有する難燃性樹脂組成物、並びに(f)熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部、難燃剤B 0.1~50重量部及びハロゲンを含有しない有機リン化合物0.1~50重量部を含有する難燃性樹脂組成物が提供される。

また、本発明によれば、上記(e)~(f)の難燃性 20 樹脂組成物を成形して得ることのできる難燃性樹脂成形 体が提供される。

更に、本発明者は、下記一般式(3)で表される環状

ホスファゼン化合物及び一般式(4)で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも 1種のホスファゼン化合物を難燃剤として用いる場合に も、上記のような本発明の所期の効果が発現されること を見い出した。

本発明によれば、一般式(3)



10 [式中mは前記に同じ。 R 1 はシアノ 置換フェニル基を示す。 R 2 は炭素数 1 ~ 1 8 のアルキル基、 基

$$\mathbb{R}^3$$

. 15 又は基

$$\frac{1}{R^3}$$

を示す。ここで R^3 は水素原子、シアノ基、炭素数 $1\sim 10$ のアルキル基、アリル基又はフェニル基を示す。 R^2 が2個以上ある場合には、 R^2 は同一であってもよいし、異なっていてもよい。 P及びQは、P>0、

 $q \ge 0$ であり、p + q = 2 を満足する実数である。] で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(4)

$$\chi' = \left[N = P(OR^1)_p(OR^2)_q \right]_n Y' \qquad (4)$$

5 [式中n、R¹、R²、p及びqは前記に同じ。X'は基

- P(OR¹)4、基-P(OR¹)3(OR²)基、
- P(OR¹)₂(OR²)₂、基-P(OR¹)(OR²)₃、基
- P(OR²)₄、基-P(O)(OR¹)₂、基
- P(O)(OR¹)(OR²)又は基-P(O)(OR²)2を示 し、Y'は基-N=P(OR¹)3、基
 - $-N = P(OR^{1})_{2}(OR^{2})_{3}$ 基
 - $-N = P(OR^{1})(OR^{2})_{2}$ 、基 $-N = P(OR^{2})_{3}$ 、基
 - N = P (O)O R 1 又は基 N = P (O) O R 2 を示す。]

で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選 ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物からなる難 燃剤(以下、この難燃剤を「難燃剤C」という)が提供 される。

また、本発明によれば、熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部及び難燃剤C 0.1~100重量部を20 含有する難燃性樹脂組成物が提供される。

また、本発明によれば、上記難燃性樹脂組成物を成形

して得ることのできる難燃性樹脂成形体が提供される。

また、本発明によれば、難燃剤A、難燃剤B又は難燃剤Cを用いて樹脂成形体に難燃性を付与する方法が提供される。例えば樹脂に難燃剤A、難燃剤B又は難燃剤Cを配合し、これを成形することにより、難燃性が付与された樹脂成形体を得ることができる。

また、本発明によれば、樹脂成形体に難燃性を付与するための各種ホスファゼン化合物の用途が提供される。 架橋フェノキシホスファゼン化合物

本発明の架橋フェノキシホスファゼン化合物は、例え 10 ばジクロルホスファゼンオリゴマー(環状のジクロルホ スファゼンオリゴマーと直鎖状のジクロルホスファゼン オリゴマーとの混合物)にフェノールのアルカリ金属塩 及び芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩を反応 させることにより製造できる。ジクロルホスファゼンオ 15 リゴマーは、環状のジクロルホスファゼンオリゴマーと 直鎖状のジクロルホスファゼンオリゴマーとを分離して 各々単独で用いてもよい。フェノールのアルカリ金属塩 と芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩は、これ らを混合して反応に供してもよいし、フェノールのアル 20 カリ金属塩を反応させ更に芳香族ジヒドロキシ化合物の アルカリ金属塩を反応させてもよいし、或いはその逆で もよい。

ジクロルホスファゼンオリゴマーは、 例えば特開昭 57-87427号公報、 特公昭58-19604号公報、 特公昭61-1363号公報、 特公昭62-

- 5 20124号公報等の公知の方法に従って製造できる。 その一例を示せば、まずクロルベンゼンを溶媒とし、塩 化アンモニウムと五塩化リン(又は塩化アンモニウムと 三塩化リンと塩素)とを、120~130℃程度で反応 させて、脱塩酸化すればよい。
- 10 フェノールのアルカリ金属塩としては、フェノールのNa塩、K塩、Li塩等を例示できる。また芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩としては、その分子内に1又は2個以上のベンゼン環を有し且つ2個のヒドロキシ基を有する公知化合物のアルカリ金属塩をいずれも15 使用でき、例えば、レゾルシノール、ハイドロキノン、カテコール、4,4'ーイソプロピリデンジフェノール(ビスフェノールーA)、4,4'ースルホニルジフェノール(ビスフェノールーS)、4,4'ーチオジフェノール、4,4'ーオキシジフェノール、4,4'ージ
- 20 フェノール等のアルカリ金属塩等を挙げることができる。 アルカリ金属塩としては特に制限はないが、 Li 塩が好ましい。 芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩は、

1種を単独で使用でき又は2種以上を併用できる。

ジクロルホスファゼンオリゴマーに対するフェノールのアルカリ金属塩と芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩の使用量は、両アルカリ金属塩の合計量で、通 常1~1.5当量程度(ジクロルホスファゼンオリゴマーの塩素量を基準として)、好ましくは1~1.2当量程度(塩素量を基準として)とすればよい。また、両アルカリ金属塩の使用比(芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩/フェノールのアルカリ金属塩、モル比)は特に制限はなく広い範囲から適宜選択できるが、通常1/2000~1/4程度とすればよい。この範囲内で、本発明の所望の架橋フェノキシホスファゼン化合物を得ることができる。

この使用比が1/2000より著しく小さいと、架橋 15 化合物の効果が低くなり、溶融滴下防止等の前記課題の 解決が困難になる可能性がある。一方、使用比が1/4 より大幅に大きくなると、架橋が進み過ぎて、得られる 架橋フェノキシホスファゼン化合物が不溶、不融となり、 樹脂への分散性が低下する虞れが生ずる場合がある。

20 ジクロルホスファゼンオリゴマーと両アルカリ金属塩 との反応は、通常室温~150℃程度の温度下に、トル エン等の芳香族炭化水素類、クロルベンゼン等のハロゲ

ン化芳香族炭化水素類等の溶媒中にて行われる。

上記一般式(2)における末端基XとYは反応条件等により変化し、通常の反応条件で、例えば非水の系で温和な反応を行った場合には、Xが $-N=P(OPh)_3$ 、Yが $-P(OPh)_4$ の構造となり、水分もしくはアルカリ金属水酸化物が反応系内に存在するような反応条件で又は転移反応が生じるような過酷な反応条件で反応を行った場合には、Xが $-N=P(OPh)_3$ 、Yが $-P(OPh)_4$ の構造の他に、Xが-N=P(O)OPh、Yが

- 10 P(O)(O P h)₂の構造のものが混在するものになる。 斯くして本発明の架橋フェノキシホスファゼン化合物 が製造される。本発明の架橋フェノキシホスファゼン化 合物の分解温度は、一般に 2 5 0 ~ 3 5 0 ℃の範囲内に ある。
- 15 上記の方法において、ジクロルホスファゼンオリゴマーを、芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩を使用せずに、フェノールのアルカリ金属塩のみを反応させると、上記一般式(1)で表される環状ホスファゼン化合物や一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン化合物が生成する。ところが、芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩を、フェノールのアルカリ金属塩と共に用いると、上記一般式(1)で表される環状ホスファゼ

ン化合物や一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン 化合物中のフェニル基の一部が架橋基で置き換えられた 本発明の架橋フェノキシホスファゼン化合物が生成する。

本発明の架橋フェノキシホスファゼン化合物中のフェ 5 二ル基の含有割合は、上記ホスファゼン化合物(1)及 び/又は(2)中の全フェニル基の総数を基準に50~ 99.9%であり、好ましくは70~90%である。

上記で得られる本発明の架橋フェノキシホスファゼン 化合物は、通常の単離方法、例えば洗浄、濾過、乾燥等 10 の従来公知の慣用方法に従い、反応混合物から単離、精 製される。

難燃剤

(a) 難燃剤A

難燃剤Aは、上記本発明の架橋フェノキシホスファゼ 15 ン化合物からなるものである。

(b) 難燃剤B

難燃剤Bにつき説明する。

- 一般式(1)で表される環状ホスファゼン化合物及び 一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン化合物は、
- 20 いずれも公知の化合物である。これらのホスファゼン化合物は、例えば James E. Mark, Harry R. Allcock, Robert West 著、"Inorganic Polymers" Pretice-Hall

International, Inc., 1992, p61-p140 に記載されている。

- 一般式(1)で表される環状ホスファゼン化合物及び 一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン化合物は、
- 5 例えば上記架橋フェノキシホスファゼン化合物の製造の際に、芳香族ジヒドロキシ化合物のアルカリ金属塩を使用しない以外は上記と同様の方法により製造される。

上記で得られるホスファゼン化合物は、通常の単離方法、例えば洗浄、濾過、乾燥等の従来公知の慣用方法に10 従い、反応混合物から単離、精製される。

一般式(1)で表される環状ホスファゼン化合物を具体的に例示すると、例えば塩化アンモニウムと五塩化リンとを、120~130℃で反応して得られるヘキサクロルシクロトリホスファゼン、オクタクロルシクロトリホスファゼン混合物にフェノキシシクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホスファゼン、デカクロルシクロテトラホ

スファゼン、デカフェノキシシクロペンタホスファゼン 等の環状ホスファゼン化合物等が挙げられる。

また、一般式(2)で表される直鎖状ホスファゼン化合物を具体的に例示すると、例えばヘキサクロルシクロトリホスファゼンを220~250℃に加熱し、開環重合して得られるnが3~1000の整数で表されるジクロルホスファゼンにフェノキシ基が置換した直鎖状ホスファゼン化合物等が挙げられる。

これらの中でも、 環状及び直鎖状の n が 3 ~ 2 5 の整 10 数で表されるクロルホスファゼン混合物にフェノキシ基 が置換したホスファゼン化合物が好ましい。

(c) 難燃剤C

難燃剤Cにつき説明する。

一般式(3)で表されるホスファゼン化合物としては、 15 例えば、R¹がシアノ置換フェニル基、R²が炭素数1~ 8のアルキル基、基

$$R^3$$

又は基

20

5

$$\frac{1}{R^3}$$

であり、 R^3 が水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基又はアリル基であり、p が 0 . $3 \sim 1$. 7 、q が 0 . $3 \sim 0$. 7 である環状ホスファゼン化合物が好ましい。

また、一般式(4)で表されるホスファゼン化合物と 5 しては、例えば、 R^1 がシアノ置換フェニル基、 R^2 が炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基、基

$$R^3$$

又は基

10

15

$$\mathbb{R}^3$$

であり、 R^3 が水素原子、炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基又はアリル基であり、p が 0. $3 \sim 1$. 7、q が 0. $3 \sim 0$. 7 である直鎖状ホスファゼン化合物が好ましい。

R¹で示されるシアノ置換フェニルとしては、例えば 2 - シアノフェニル、 3 - シアノフェニル、 4 - シアノフ

ェニル基等が挙げられる。

更に詳しくは、一般式(3)又は(4)で表されるホ 20 スファゼン化合物としては、例えば、シアノフェノキシ 基とフェノキシ基を混合置換した、シクロトリホスファ ゼン、シクロテトラホスファゼン、シクロペンタホスフ ァゼン等の環状ホスファゼン化合物、又は直鎖状ホスファゼン化合物が挙げられる。

上記シアノフェノキシ基とフェノキシ基を混合置換し た環状ホスファゼン化合物の具体例として、例えば、モ ノシアノフェノキシペンタフェノキシシクロトリホスフ 5 ァゼン、ジシアノフェノキシテトラフェノキシシクロト リホスファゼン、トリシアノフェノキシトリフェノキシ シクロトリホスファゼン、テトラシアノフェノキシジフ ェノキシシクロトリホスファゼン、及びペンタシアノフ ェノキシモノフェノキシシクロトリホスファゼン等のシ 10 クロトリホスファゼン化合物、モノシアノフェノキシペ プタフェノキシシクロテトラホスファゼン、 ジシアノフ ェノキシヘキサフェノキシシクロテトラホスファゼン、 トリシアノフェノキシペンタフェノキシシクロテトラホ スファゼン、テトラシアノフェノキシテトラフェノキシ 15 シクロテトラホスファゼン、ペンタシアノフェノキシト リフェノキシシクロテトラホスファゼン、ヘキサシアノ フェノキシジフェノキシシクロテトラホスファゼン、及 びヘプタシアノフェノキシモノフェノキシシクロテトラ ホスファゼン等のシクロテトラホスファゼン、及びシア 20 ノフェノキシ基とフェノキシ基が混合置換したシクロペ ンタホスファゼン化合物等の環状ホスファゼン化合物が 挙げられる。

また、直鎖状のホスファゼン化合物としては、例えば シアノフェノキシ基とフェノキシ基が混合置換した直鎖 状のホスファゼン化合物が挙げられる。

5 これらホスファゼン化合物は1種単独で使用してもよいし、2種以上混合して使用してもよい。

上記ホスファゼン化合物の中でも、その製法及び入手容易性等の観点から、シアノフェノキシ基とフェノキシ基を混合置換したホスファゼンオリゴマー(環状物と直10 鎖状物の混合物)が好ましい。シアノフェノキシ基とフェノキシ基との含有割合が1:7~7:1であるホスファゼンオリゴマーが特に好ましい。

本発明のシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化 合物 (一般式 (3) 又は (4) で表されるホスファゼン 15 化合物) は、種々の方法により製造される。

シアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物の製造原料として、例えば、下記の反応式-1に示すように、塩化アンモニウムと五塩化リンを、120~130℃で反応して得られるヘキサクロルシクロトリホスファゼン、20 オクタクロルシクロテトラホスファゼン等の環状及び直鎖状のホスファゼン化合物を使用できる。この反応において、溶媒としてはテトラクロロエタン、クロルベンゼ

ン等の溶媒を用いることができる。

反応式-1

[式中nは前記に同じ。]

また、上記製造原料として、上記反応式 - 1 に示す方 10 法で得られる環状及び直鎖状混合物からヘキサクロルシ クロトリホスファゼンを取り出し、これを220~ 250℃に加熱し、開環重合して得られるジクロロホス ファゼンを直鎖状ホスファゼン化合物として使用できる (下記反応式 - 2 参照)。

15 反応式-2

[式中nは前記に同じ。]

20 本発明のシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物の製造方法としては、例えば上記で得られた環状乃至直鎖状ホスファゼン化合物と、所望の比で混合したシ

アノフェノールのアルカリ金属塩とフェノール(芳香環上に炭素数1~10のアルキル基、アリル基、フェニル基が置換しているフェノールを含む)、ナフトール(芳香環上に炭素数1~10のアルキル基、アリル基、フェニル基が置換しているナフトールを含む)及び炭素数1~18のアルコールからなる群より選ばれた少なくとも1種(以下これらを「フェノール化合物」という)のアルカリ金属塩との混合物とを反応させる方法が挙げられる。

- 10 例えば、所望の比で混合したシアノフェノール及びフェノール化合物と、水酸化ナトリウムの混合物から脱水 反応を行い、シアノフェノールのナトリウム塩及びフェ ノール化合物のナトリウム塩を調製する。この脱水反応 では、単に水を除けばよく、溶媒を使用してもよいし、
- 使用しなくてもよい。溶媒を使用する場合には、ベンゼン、トルエン、キシレン及びクロルベンゼン等が選ばれ、それら溶媒との共沸により、脱水効率が上がる場合もある。次に、シアノフェノールのナトリウム塩及びフェノール化合物のナトリウム塩に、上記で得られた環状乃至直鎖状のホスファゼン化合物を添加後、50~150℃で1~24時間加熱し、置換反応を行い、目的のシアノ

フェノキシ基を有するホスファゼン化合物を得ることが

できる。

反応式 - 3

15

「式中nは前記に同じ。また、 n = a + b + c である。] 目的のシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物は前記のように脱水反応と置換反応とから製造することができる。各操作の効率を考慮すると、溶媒としてクロルベンゼンが選ばれる。クロルベンゼンを溶媒として用いた場合、この置換反応はクロルベンゼンの還流温度で12時間程度行えば完結する。

また、上記以外の製法として、分離精製したジクロロホスファゼンの環状物もしくは直鎖状物にシアノフェノールのアルカリ金属塩とフェノール化合物のアルカリ金属塩とを反応させる方法や、ジクロルホスファゼンオリゴマーにシアノフェノールのアルカリ金属を反応させ、次にフェノール化合物のアルカリ金属塩を逐次的に反応させる方法等が挙げられる。

上記で得られるシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物は、通常の単離方法、例えば洗浄、濾過、乾10 燥等の従来公知の慣用方法に従い、反応混合物から単離、精製される。

難燃性樹脂組成物

本発明の難燃性樹脂組成物は、熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂に上記難燃剤 A、 B 又は C が配合されたものである。以下特に断わらない限り、本発明の難燃性樹脂組成物とは、熱可塑性樹脂及び熱硬化性樹脂のいずれかをマトリックスとする樹脂組成物を総称するものとする。

(a) 熱可塑性樹脂

本発明に用いられる熱可塑性樹脂としては、従来公知 20 のものを広く使用でき、例えばポリエチレン、ポリプロ ピレン、ポリイソプレン、ポリエステル(ポリエチレン テレフタレート、ポリブチレンテレフタレート等)、ポ

リブタジエン、スチレン樹脂、耐衝撃性ポリスチレン、 アクリロニトリルースチレン樹脂(AS樹脂)、アクリ ロニトリルーブタジエンースチレン樹脂(ABS樹脂)、 メチルメタクリレート - ブタジエン - スチレン樹脂 (M BS樹脂)、メチルメタクリレート-アクリロニトリル 5 - ブタジエン - スチレン樹脂 (MABS樹脂)、アクリ ロニトリルーアクリルゴムースチレン樹脂(AAS樹脂)、 ポリメチル(メタ)アクリレート、ポリカーボネート、 変性ポリフェニレンエーテル(PPE)、ポリアミド、 ポリフェニレンスルフィド、ポリイミド、ポリエーテル 10 エーテルケトン、ポリスルホン、ポリアリレート、ポリ エーテルケトン、ポリエーテルニトリル、ポリチオエー テルスルホン、ポリエーテルスルホン、ポリベンズイミ ダゾール、ポリカルボジイミド、ポリアミドイミド、ポ リエーテルイミド、液晶ポリマー、複合プラスチック等 15 が挙げられる。

これらの熱可塑性樹脂の中でも、ポリエステル、ABS樹脂、ポリカーボネート、変性ポリフェニレンエーテル、ポリアミド等を好ましく使用できる。

- 20 本発明において、熱可塑性樹脂は、1種単独で又は2 種以上混合して使用される。
 - (b) 熱硬化性樹脂

熱硬化性樹脂としては、従来公知のものを広く使用でき、ポリウレタン、フェノール樹脂、メラミン樹脂、尿素樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、ジアリルフタレート樹脂、シリコン樹脂、エポキシ樹脂等を挙げることができる。

これらの熱硬化性樹脂の中でも、ポリウレタン、フェ ノール樹脂、メラミン樹脂、エポキシ樹脂等を特に好ま しく使用できる。

エポキシ樹脂としては特に制限はなく、従来から知られているものを広く使用することができる。その一例として、ビスフェノールーA型エポキシ樹脂、ビスフェノールーAD型エポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ樹脂、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂、環状脂肪族エポキシガ脂、グリシジルアミン系エポキシ樹脂、複素環式エポキシ樹脂、ウレタン変性エポキシ樹脂、臭素化ビスフェノールーA型エポキシ樹脂等を挙げることができる。

本発明において、熱硬化性樹脂は、1種を単独で又は 20 2種以上を混合して使用される。

これらの熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂に対する難燃剤A、難燃剤B又は難燃剤Cの配合割合としては、特に

限定されるものではないが、通常熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部当たり0.1~100重量部、好ましくは1~50重量部、より好ましくは5~30重量部とするのがよい。

5 (c)無機質充填剤

20

本発明の難燃性樹脂組成物には、ドリッピング防止性 をより一層向上させるために、無機質充填剤を配合する ことができる。

従来、これらの無機質充填剤は主に樹脂の機械的物性 10 を向上させるための補強材として使用されてきた。しか し、本発明者は、樹脂中に上記難燃剤と無機質充填剤と を共存させることにより、これらが相乗的に作用し、機 械的物性の向上だけでなく、上記難燃剤の難燃効果、特 にドリッピング防止効果が著しく高められることを見い 15 出した。

上記難燃剤と無機質充填剤が樹脂中で共存する場合、 樹脂表面層が緻密且つ強固になり、燃焼時における樹脂 表面での生成ガスの拡散を抑制し、更に上記難燃剤の炭 化層(チャー)の形成を促進することにより、優れた難 燃効果が発現するものと考えられる。特に難燃剤 B の場 合には、無機質充填剤と併用することが必須である。

無機質充填剤としては公知の樹脂充填剤が使用でき、

例えば、マイカ、カオリン、タルク、シリカ、クレー、 硫酸バリウム、炭酸バリウム、炭酸カルシウム、硫酸カ ルシウム、珪酸カルシウム、酸化チタン、硝子ビーズ、 硝子バルーン、硝子フレーク、ガラス繊維、繊維状チタ 5 ン酸アルカリ金属(チタン酸カリウム繊維等)、繊維状 ホウ酸遷移金属塩(ホウ酸アルミニウム繊維等)、繊維 状ホウ酸アルカリ土類金属塩(ホウ酸マグネシウム繊維 等)、酸化亜鉛ウィスカー、酸化チタンウィスカー、酸 化マグネシウムウィスカー、石膏ウィスカー、珪酸アル ミニウム(鉱物名ムライト)ウィスカー、珪酸カルシウ 10 ム (鉱 物 名 ワ ラ ス ト ナ イ ト) ウ ィ ス カ ー 、 炭 化 珪 素 ウ ィ スカー、炭化チタンウィスカー、窒化珪素ウィスカー、 窒 化 チ タ ン ウ ィ ス カ ー、 炭 素 繊 維、 ア ル ミ ナ 繊 維、 ア ル ミナーシリカ繊維、ジルコニア繊維、石英繊維等を挙げ 15 ることができる。

 WO 99/19383

方性を有するものが好ましく、 繊維状チタン酸アルカリ金属、 繊維状ホウ酸遷移金属塩、 繊維状ホウ酸アルカリ土類金属塩、 酸化チタンウィスカー、 珪酸カルシウムウィスカー等が特に好ましい。

5 これらの無機質充填剤は、1種を単独で使用でき又は 2種以上を併用できる。

これらの無機充填剤の中でも、ウィスカー類やマイカ 等の形状異方性を有するものを好ましく使用できる。

尚、無機充填剤の一つであるチタン酸カリウム繊維と10 しては、通常平均繊維径が 0. 05~2μm程度、平均繊維長が 1~500μm程度で、好ましくはアスペクト比(繊維長/繊維径)が 10以上の六チタン酸カリウム繊維等を挙げることができる。これらの中でも、

pH6~8. 5の六チタン酸カリウム繊維が特に好ましい。ここで、チタン酸カリウム繊維のpHとは、チタン酸カリウム繊維のpHとは、チタン酸カリウム繊維の1. 0重量%懸濁水(脱イオン水を使用)を10分間撹拌後、20℃で測定したpH値をいう。チタン酸カリウム繊維のpHが8. 5を大幅に越えると、樹脂の物性の低下及び耐熱変色性の低下が起る場合があり、好ましくない。一方pHが6を極端に下回ると、得られる樹脂組成物の強度の向上効果が低下するのみなら

ず、残留する酸により、加工機械、金型を腐蝕する原因

にもなるので、好ましくない。

熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂に対する無機質充填剤の配合割合としては、特に限定されるものではないが、機械的物性の向上と難燃性能の向上のバランスを考慮すると、通常熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部当たり0.01~50重量部、好ましくは1~20重量部とするのがよい。

(d) ハロゲンを含有しない有機リン化合物

本発明の難燃性樹脂組成物には、その難燃性をより一 10 層向上させるために、ハロゲンを含有しない有機リン化 合物(以下「ハロゲンフリー有機リン化合物」という) を配合することができる。

従来、ハロゲンフリー有機リン化合物が樹脂等のマトリックスの難燃性を向上させることは公知である。しかしながら、本発明者は、本発明において使用する特定のホスファゼン化合物とハロゲンフリー有機リン化合物とを併用した場合には、相乗効果が発現され、難燃効果が著しく高められることを見い出した。このような顕著な効果が達成される理由は未だ充分明らかではないが、両20 者の併用により、燃焼時、樹脂組成物表面に炭化層が形成されると共に、膨張層が形成され、両層が分解生成物の拡散や伝熱を抑制しているためと考えられる。

ハロゲンフリー有機リン化合物としては、従来公知の ものを広く使用できる。例えば特公平6-19003号 公報、特開平2-115262号公報、特開平5-

1 0 7 9 号公報、特開平 6 - 3 2 2 2 7 7 号公報、米国 5 特許第 5 1 2 2 5 5 6 号明細書等に記載のものを挙げる ことができる。

より具体的には、例えばトリメチルホスフェート、ト リエチルホスフェート、トリブチルホスフェート、トリ オクチルホスフェート、トリフェニルホスフェート、ト 10 リクレジルホスフェート、トリキシリルホスフェート、 クレジルジフェニルホスフェート、キシリルジフェニル ホスフェート、トリルジキシリルホスフェート、トリス (ノリルフェニル) ホスフェート、(2-エチルヘキシ ル)ジフェニルホスフェート等のリン酸エステル、レゾ ルシノールジフェニルホスフェート、ハイドロキノンジ 15 フェニルホスフェート等の水酸基含有リン酸エステル、 レゾルシノールビス(ジフェニルホスフェート)、ハイ ドロキノンビス(ジフェニルホスフェート)、ビスフェ ノール-Aビス(ジフェニルホスフェート)、ビスフェ ノール-Sビス(ジフェニルホスフェート)、レゾルシ 20 ノールビス(ジキシリルホスフェート)、 ハイドロキノ ンビス (ジキシリルホスフェート)、 ビスフェノールー

A ビス (ジトリルホスフェート)、 ビフェノールー A ビス (ジキシリルホスフェート)、 ビスフェノールー S ビス (ジキシリルホスフェート)等の縮合リン酸エステル 化合物、トリラウリルホスフィン、トリフェニルホスフィン、トリトリルホスフィン、トリフェニルホスフィンオキシド、トリトリルホスフィンオキシド等のホスフィンはホスフィンオキシド化合物等を挙げることができる。

これらハロゲンフリー有機リン化合物の中でも、トリ フェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、ト 10 リキシリルホスフェート、レゾルシノールビス(ジフェ ニルホスフェート)、ハイドロキノンビス(ジフェニル ホスフェート)、 ビスフェノール – A ビス (ジフェニル ホスフェート)、 レゾルシノールビス (ジキシリルホス 15 フェート)、ハイドロキノンビス(ジキシリルホスフェ ート)、 ビスフェノール - A ビス (ジトリルホスフェー ト)等の縮合リン酸エステル化合物、トリフェニルホス フィンオキシド、トリトリルホスフィンオキシド等のホ スフィンオキシド化合物等が好ましく、特にトリフェニ 20 ルホスフェート、レゾルシノールビス(ジフェニルホス フェート)、レゾルシノールビス(ジキシリルホスフェ ート)、トリフェニルホスフィンオキシド等が好ましい。 ハロゲンフリー有機リン化合物は、 1 種を単独で使用でき又は 2 種以上を併用できる。

ハロゲンフリー有機リン化合物は、難燃剤A又は難燃剤Bとの併用が特に有効である。

5 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂に対するハロゲンフリー有機リン化合物の配合割合としては、特に限定されるものではないが、機械的物性の向上と難燃性能の向上のバランスを考慮すると、通常熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部当たり0.1~50重量部、好ましくは10は1~30重量部とするのがよい。尚、この際の難燃剤の配合割合は、熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂100重量部に対して、通常0.1~50重量部、好ましくは5~30重量部とするのがよい。

(e) フッ素樹脂

15 更に、熱可塑性樹脂をマトリックスとする本発明の難燃性樹脂組成物には、フッ素樹脂を、本発明の目的を損なわない範囲内で配合することができる。その配合量としては、特に制限されるものではないが、熱可塑性樹脂100重量部当たり通常0.01~2.5重量部、好ま20 しくは0.1~1.2重量部とするのがよい。

フッ素樹脂としては、従来公知のものを広く使用でき、 例えばポリ四フッ化エチレン樹脂(PTFE)、四フッ

化エチレンー六フッ化プロピレン共重合樹脂(FEP)、四フッ化エチレンーパーフロロアルキルビニルエーテル共重合樹脂(PFA)、四フッ化エチレンーエチレン共重合樹脂(ETFE)、ポリ三フッ化塩化エチレン樹脂(CTFE)、ポリフッ化ビニリデン(PVdF)等を挙げることができ、特に好ましいのはPTFEである。フッ素樹脂の添加により、ドリップ防止効果がより一層発現される。

フッ素樹脂は、難燃剤Aとの併用が特に有効である。 10 (f) その他の添加剤

本発明の難燃性樹脂組成物は、塩素、臭素等のハロゲ

ンを含有する化合物を難燃化成分として使用せずに、優れた難燃効果を発現する樹脂組成物であるが、通常用いられる公知の難燃化のための添加剤を、その優れた効果

「を損なわない範囲で適宜組合せて添加することもできる。難燃化のための添加剤は、通常、難燃化効果を発現するものであれば特に制限はなく、酸化亜鉛、酸化スズ、酸化鉄、酸化モリブデン、酸化銅、二酸化マンガン等の金属酸化物、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、20 水酸化ジルコニウム、シュウ酸処理した水酸化アルミニウム、ニッケル化合物で処理した水酸化マグネシウム等の金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カルシウム、炭

酸バリウム、アルキルスルホン酸ナトリウム等のアルカ り 金 属 塩 又 は ア ル カ リ 土 類 金 属 塩、 塩 素 化 パ ラ フ ィ ン、 パークロロシクロペンタデカン、テトラブロモビスフェ ノールーA、エポキシ樹脂、ビス(トリブロモフェノキ シ)エタン、ビス(テトラブロムフタルイミノ)エタン 5 等の有機塩素化合物又は有機臭素化合物、三酸化アンチ モン、四酸化アンチモン、五酸化アンチモン、アンチモ ン酸ナトリウム等のアンチモン化合物、赤燐、ハロゲン 含有リン酸エステル化合物、ハロゲン含有縮合リン酸エ 10 ステル化合物又はホスホン酸エステル化合物、メラミン、 メラミンシアヌレート、メラミンホスフェート、メラム、 メレム、メロン、サクシノグアナミン、スルファミン酸 グアニジン、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム、 ポリリン酸アンモニウム、アルキルアミンリン酸塩等の 窒素含有化合物、硼酸亜鉛、メタ硼酸バリウム、硼酸ア 15 ンモニウム等の硼素化合物、シリコーンポリマー、シリ カ等の珪素化合物、熱膨脹性のグラファイト等を挙げる ことができる。

これらの難燃化のための添加剤は、1種を単独で使用でき、又は2種以上を併用できる。

本発明難燃剤Cを配合した難燃性樹脂組成物には、ルイス酸を微量添加することにより、樹脂の耐熱性及び難

燃性をより一層向上させることができる。ルイス酸としては、従来公知のものを広く使用でき、例えば塩化亜鉛、塩化鉄等を挙げることができる。これらルイス酸は、1種単独で又は2種以上混合して使用できる。またこれらルイス酸は、難燃性樹脂組成物全量中に、通常0.01~0.6重量部程度配合するのがよい。

更に、本発明難燃性樹脂組成物には、その優れた特性を損なわない範囲で、従来から公知の各種樹脂添加剤を適宜組合せて配合することができる。樹脂添加剤として10 は、例えば、上記以外の難燃剤、ドリップ防止剤(滴下防止剤)、紫外線吸収剤、光安定剤、酸化防止剤、遮光剤、金属不活性剤、消光剤、耐熱安定剤、潤滑剤、離型剤、着色剤、帯電防止剤、老化防止剤、可塑剤、衝撃強度改良剤、相溶化剤等を挙げることができる。

上記紫外線吸収剤は、光エネルギーを吸収して、分子内プロトン移動することによりケト型分子となったり (ベンゾフェノン、ベンゾトリアゾール系)、又はシスートランス異性化することにより (シアノアクリレート系)、熱エネルギーとして放出、無害化するための成分である。その具体例としては、例えば 2、4 - ジヒドロキシベンゾフェノン、2 - ヒドロキシー4 - メトキシベンゾフェノン、2 - ヒドロキシー4 - オクトキシベンゾフェノン、2 - ヒドロキシー4 - オクトキシベンゾフェノン、2 - ヒドロキシー4 - オクトキシベンゾ

フェノン、 5, 5' -メチレンビス (2-ヒドロキシー 4-メトキシベンゾフェノン) 等の2-ヒドロキシベン ゾフェノン類、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチル フェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキ シ-5'-t-オクチルフェニル)ベンゾトリアゾール、 5 2-(2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-t-ブチル フェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキ シー3', 5' - ジーt - ブチルフェニル) - 5 - クロ ロベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3' - t - 5' - メチルフェニル) - 5 - クロロベンゾトリ 10 アゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジク ミルフェニル) ベンゾトリアゾール、 2, 2'-メチレ ンビス (4-t-オクチル-6-ベンゾトリアゾリル) フェノール等の2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベン 15 ゾトリアゾール類、フェニルサリシレート、レゾルシノ ールモノベンゾエート、 2, 4 - ジ- t - ブチルフェニ ルー3', 5'-ジーt-ブチルー4'-ヒドロキシベ ンゾエート、ヘキサデシルー3、5-ジーt-プチル-4-ヒドロキシベンゾエート等のベンゾエート類、2-エチルー2' -エトキシオキザニリド、2-エトキシー 20 4′ードデシルオキザニリド等の置換オキザニリド類、 及びエチル-α-シアノ-β, β-ジフェニルアクリレ

ート、メチル-2-シアノ-3-メチル-3-(p-メ トキシフェニル)アクリレート等のシアノアクリレート 類等が挙げられる。

光安定剤は、光エネルギーにより生成したハイドロパ ーオキサイドを分解し、安定なN-O・ラジカルやN-5 OR、N-OHを生じ、安定化させるための成分であり、 例えばヒンダードアミン系光安定剤を挙げることができ る。その具体例としては、例えば2,2,6,6,-テ トラメチルー4 - ピペリジルステアレート、1, 2, 2, 6. 6 - ペンタメチル - 4 - ピペリジルステアレート、 10 2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジルベンゾ エート、ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピ ペリジルセバケート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペン タメチルー4ーピペリジル)セバケート、テトラキス (2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジル)-15 1. 2, 3, 4-ブタンテトラカルボキシレート、テト ラキス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペ リジル) - 1, 2, 3, 4 - ブタンテトラカルボキシレ ート、ビス (1, 2, 2, 6, 6 - ペンタメチル - 4 -ピペリジル)・ジ(トリデシル)-1, 2, 3, 4-ブ 20 タンテトラカルボキシレート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル)-2-ブチル-2

- (3', 5' - ジーt - ブチルー4 - ヒドロキシベンジル)マロネート、1 - (2 - ヒドロキシエチル) - 2, 2, 6, 6 - テトラメチルー4 - ピペリジノール/コハク酸ジエチル重縮合物、1, 6 - ビス(2, 2, 6, 6 - テトラメチルー4 - ピペリジルアミノ)ヘキサン/ジブロモエタン重縮合物、1, 6 - ビス(2, 2, 6, 6 - テトラメチルー4 - ピペリジルアミノ)ヘキサン/2, 4 - ジクロロー6 - t - オクチリアミノーs - トリアジン重縮合物、1, 6 - ビス(2, 2, 6, 6 - テトラメカルー4 - ピペリジルアミノ)ヘキサン/2, 4 - ジクロロー6 - モルホリノーs - トリアジン重縮合物等が挙げられる。

酸化防止剤は、熱成形時又は光暴露により、生成したハイドロパーオキシラジカル等の過酸化物ラジカルを安定化したり、生成したハイドロパーオキサイド等の過酸化物を分解するための成分である。酸化防止剤としては、ヒンダードフェノール系酸化防止剤、過酸化物分解剤等が挙げられる。前者はラジカル連鎖禁止剤として作用し、後者は系中に生成した過酸化物を更に安定なアルコール20類に分解して自動酸化を防止するために作用する。

ヒンダードフェノール系酸化防止剤としては、例えば 2. 6-ジーt-ブチルー4-メチルフェノール、スチ

レン化フェノール、 n - オクタデシル3 - (3, 5 - ジ - t - ブチル - 4 - ヒドロキシフェニル) プロピオネー ト、 2. 2' - メチレンビス (4 - メチル - 6 - t - ブ チルフェノール)、 2 - - t - ブチル- 6 - (3 - t -ブチルー2-ヒドロキシー5-メチルベンジル)-4-メチルフェニルアクリレート、2-[1-(2-ヒドロ キシ-3. 5-ジ-t-ペンチルフェニル)エチル]-4. 6 - ジーt - ペンチルフェニルアクリレート、4. 4' - ブチリデンビス (3-メチル-6-t-プチルフ 10 - ブチルフェノール)、アルキル化ビスフェノール、テ トラキス[メチレン3-(3, 5-ジーt-ブチル-4 - ヒドロキシフェニル)プロピオネート]メタン、3, 9 - ビス「2 - 〔3 - 〔3 - t - ブチル - 4 - ヒドロキ シ-5-メチルフェニル)-プロピオニロキシ]-1, 15 サスピロ〔5.5〕ウンデカン等を例示できる。

過酸化物分解剤としては、例えばトリス(ノニルフェニル)ホスファイト、トリフェニルホスファイト、トリフェニル・スファイト、トリス (2, 4-ジーt-ブチルフェニル) ホスファイト等の有機リン系過酸化物分解剤、ジラウリル-3, 3'-チオジプロピオネート、ジミリスチル-3, 3'-チオ

WO 99/19383 PCT/JP98/02974

41

ジプロピオネート、ジステアリルー3, 3'ーチオジプロピオネート、ペンタエリスリチルテトラキス(3ーラウリルチオプロピオネート)、ジトリデシルー3, 3'ーチオジプロピオネート、2ーメルカプトベンズイミダゾール等の有機イオウ系過酸化物分解剤を例示できる。

5

10

15

遮光剤は、光が高分子バルクに達するのを防止するための成分である。その具体例としては、例えばルチル型酸化チタン(TiO2)、酸化亜鉛(ZnO)、酸化クロム(Cr2O3)、酸化セリウム(CeO2)等が挙げられる。

金属不活性剤は、キレート化合物により樹脂中の重金属イオンを不活性化するための成分である。 その具体例としては、例えばベンゾトリアゾール及びその誘導体 (具体的には1-ヒドロキシベンゾトリアゾール等) 等が挙げられる。

消光剤は、高分子中の光励起したハイドロパーオキサイドやカルボニル基等の官能基をエネルギー移動によって失活させるための成分であり、具体的には有機ニッケル等を例示できる。

20 また、防曇性、防黴性、抗菌性、或いはその他の機能性を付与する目的で、従来公知の各種添加剤を更に配合してもよい。

本発明難燃性樹脂組成物の製造

本発明の難燃性樹脂組成物は、熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂に上記難燃剤及び必要に応じて無機質充填剤、ハロゲンフリー有機リン化合物、フッ素樹脂、難燃化の5 ための各種添加剤、その他の添加剤の所定量又は適量を秤量して添加し、公知の方法で混合、混練することにより得ることができる。例えば、粉末、ビーズ、フレーク又はペレット状の各成分の混合物を、1軸押出機、2軸押出機等の押出機、バンバリーミキサー、加圧ニーダー、2本ロール等の混練機等を用いて混練することにより本発明の樹脂組成物を得ることができる。また、液体を配合する必要のある場合には、公知の液体注入装置を用い、上記の押出機又は混練機等で混練することができる。

本発明難燃性樹脂成形体

15 本発明の難燃性樹脂組成物を成形することにより、難燃性樹脂成形体を得ることができる。例えば、プレス成形、射出成形、押出成形等の従来公知の成形手段より、樹脂板、シート、フィルム、異形品等の種々の形状の押出成形品を製造できることは勿論であり、また共押出混20 練機等を用いて、二層乃至三層構造の樹脂板を製造することも可能である。

このようにして得られる本発明の難燃性樹脂組成物及

び難燃性樹脂成形体は、電気・電子・通信、農林水産、鉱業、建設、食品、繊維、衣類、医療、石炭、石油、ゴム、皮革、自動車、精密機器、木材、家具、印刷、楽器等の幅広い産業分野に使用できる。

- より具体的には、本発明の難燃性樹脂組成物及び難燃 5 性樹脂成形体は、プリンター、パソコン、ワープロ、キ ーボード、PDA(小型情報端末機)、電話機、ファク シミリ、複写機、ECR(電子式金銭登録機)、電卓、 電子手帳、電子辞書、カード、ホルダー、文具等の事務 OA機器、洗濯機、冷蔵庫、掃除機、電子レンジ、照 10 明器具、ゲーム機、アイロン、炬燵等の家電機器、TV、 VTR、ビデオカメラ、ラジカセ、テープレコーダー、 ミニディスク、CDプレイヤー、スピーカー、液晶ディ スプレイ等のAV機器、コネクター、リレー、コンデン サー、スイッチ、プリント基板、コイルボビン、半導体 15 封止材料、電線、ケーブル、トランス、偏向ヨーク、分 電盤、時計等の電気・電子部品及び通信機器等の用途に 使用される。
- また、本発明の難燃性樹脂組成物及び難燃性樹脂成形 20 体は、座席(詰物、表地等)、ベルト、天井張り、コンパーチブルトップ、アームレスト、ドアトリム、リアパッケージトレイ、カーペット、マット、サンバイザー、

ホイルカバー、マットレスカバー、エアバック、絶縁材、 吊り手、吊り手帯、電線被服材、電気絶縁材、塗料、コーティング材、上張り材、床材、隅壁、デッキパネル、カバー類、合板、天井板、仕切り板、側壁、カーペット、5 壁紙、壁装材、外装材、内装材、屋根材、防音板、断熱板、窓材等の自動車、車両、船舶、航空機及び建築用材料や、衣類、カーテン、シーツ、合板、合繊板、絨毯、玄関マット、シート、バケツ、ホース、容器、眼鏡、鞄、ケース、ゴーグル、スキー板、ラケット、テント、楽器10 等の生活・スポーツ用品の各種用途に使用される。

発明を実施するための最良の形態

以下に合成例、実施例及び比較例を挙げ、本発明を具体的に説明する。以下において、「部」及び「%」とあるのは、特に断らない限り、「重量部」及び「重量%」15 を意味する。また、Ph‐はフェニル基を、-Ph‐フェニレン基を意味する。

合成例 1 (化合物 A;パラフェニレンによる架橋構造を 有するフェノキシホスファゼン化合物の合成)

2. 0 4 モル (1 9 6 g) のフェノールと 2. 0 4 モ 20 ル (8 2 g) の水酸化ナトリウムからトルエンで共沸脱水してナトリウムフェノラートの 2 0 % トルエン溶液約 1 2 0 0 g を調製した。

前記反応と並行し、ジクロルホスファゼンオリゴマー (3量体 5 8. 5 7 %、 4 量体 1 2. 2 6 %、 5 量体及 び6 量体 1 1. 1 1 %、 7 量体 2. 8 2 %、 8 量体以上 1 2. 0 4 %の混合体) 1 1 5. 9 gを含む 2 0 %クロ 5 ルベンゼン溶液 5 8 0 gを 2 リットルの四ツロフラスコ に入れ、撹拌下に、別途調製したハイドロキノンのジリ チウム塩 0. 1 5 モル(1 8. 3 g)の 1 0 %トルエン 溶液を滴下した。 滴下後、 5 0 ℃で 5 時間撹拌反応し、 引き続いて、 先に調製したナトリウムフェノラートの 10 2 0 %トルエン溶液約 1 2 0 0 gを撹拌下に滴下し、 1 0 0 ℃で 8 時間撹拌反応させた。

反応終了後、反応混合物を濃縮し、水/メタノール= 1/1容量比の混合溶媒 3 リットル中に撹拌下に注入し、 希硫酸で中和した後、濾過した。次いで、 3 リットルの 15 水/メタノール=1/1容量比の混合溶媒で 2 回洗浄、 濾過し、 8 0 ℃、 2 0 mm H g 下に 1 1 時間加熱真空乾 燥して、 2 2 0 g の微黄色粉末を得た。

上記で得られた架橋フェノキシホスファゼン化合物は 明確な融点は示さず、TG/DTA分析による分解開始 20 温度は305℃を示していた。また、リン含有率及びC HN元素分析値より、この架橋フェノキシホスファゼン 化合物の組成は、ほぼ 5

 $[N = P(-O - p - Ph - O -)_{0.15}(-O - Ph)_{1.7}]$ であることが判明した。

合成例 2 (化合物 B: 2, 2 - ビス (p - オキシフェニル) プロパン基による架橋構造を有するフェノキシホスファゼン化合物の合成)

ビスフェノールーA 86.7g(0.38モル)及 びテトラヒドロフラン(THF)460m1を2リット ルの四ツロフラスコに入れ、撹拌下、内部の液温を19 ℃に保ちつつ、金属Li 3.5g(0.5モル)を裁 10 断して投入した。投入終了後1時間かけて61℃まで昇 温、61℃~68℃で4時間撹拌を続けた。反応終了後、 反応混合物のビスフェノールーAのリチウム塩は白色ス ラリーになった。

フェノール 2 1 5. 6 g (2. 2 5 モル) 及びトルエ
15 ン 5 0 0 m 1 を 3 リットルの四ツロフラスコに入れ、撹
拌下、内部の液温を 2 5 ℃に保ちつつ、金属 N a
3 4. 5 g (1. 5 モル) を裁断して投入した。投入終
了後 4 時間かけて 7 7 ℃まで昇温、 7 7 ℃~ 1 1 3 ℃で
3 時間撹拌を続けた。 反応終了後、 反応混合物のナトリ
20 ウムフェノラートは白色スラリーになった。

ジクロルホスファゼンオリゴマー(濃度37.01%、モノクロルベンゼン溶液,3量体58.57%、4量体

- 12. 26%、5及び6量体11. 11%、7量体
- 2. 82%、8量体以上12. 04%の混合体)
- 3 1 3. 1 3 g (1. 0 モル)を5 リットルの四つロフラスコに入れ、撹拌下、内部の液温を20℃に保ちつつ、
- 5 ビスフェノールーAのリチウム塩溶液を1時間かけて滴下した。内容物は淡黄色ミルク状になった。次いで撹拌下、内部の液温を20℃に保ちつつ、ナトリウムフェノラート溶液を1時間かけて滴下した。内容物は褐色スラリー状になった。滴下終了後47℃で13時間、撹拌を10 続けた。淡褐色スラリー状になった。

反応終了後、反応混合物を濃縮した。次いで2% NaOH 3リットルで3回洗浄、濾過、水/メタノール=1/1容量比の混合溶媒3リットルで3回洗浄、濾過し、80℃、20mmHg下に11時間加熱真空乾燥したところ白色の粉末が得られた。

収量: 208. 67g

15

ジクロルホスファゼンに対する収率:86.50% 得られた化合物の加水分解塩素は0.93%、分解温 度は296.0℃、5%減量温度は307.7℃であっ 20 た。リン含有率並びにCHN元素分析値より最終物の組 成は、

 $[N = P(-O - Ph - C(CH_3)_2 - Ph - O -)_{0.25}(-O - Ph)_{1.50}]$

であった。

合成例3(化合物C:メタフェニレンによる架橋構造を 有するフェノキシホスファゼン化合物の合成)

ハイドロキノンに替えてレゾルシノールを用い、合成 5 例 1 と同様に反応と処理を行い、

[N=P(-O-m-Ph-O-)o. 15(-O-Ph)1. 7] の組成の白色粉末を得た。この架橋フェノキシホスファゼン化合物は明確な融点は示さず、TG/DTA分析による分解開始温度は300℃を示していた。

10 実施例1

15

芳香族ポリカーボネート樹脂75部及びABS樹脂25部からなる樹脂に、合成例1で製造した化合物A15部とPTFE 0. 2部を添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

この組成物を加熱プレスにより1/8インチの厚さの試験片を作製し、UL-94の試験法に基づく難燃性の評価とASTMのD-648に準じて熱変形温度の測定を行った。

20 この結果、難燃性はV-0、熱変形温度は108℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシングは認められなかった。

実施例2

5

化合物Aに代えて合成例2で製造した化合物Bを使用し、実施例1と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。更に実施例1と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-0、熱変形温度は111℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシングは認められなかった。

実施例3

10 化合物Aに代えて合成例3で製造した化合物Cを使用し、実施例1と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。更に実施例1と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-0、熱変形温度は106℃で 15 あった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシ ングは認められなかった。

実施例 4

実施例1の配合においてPTFEを添加しない以外は 実施例1と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。 更に実 20 施例1と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱 変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-0、熱変形温度109℃であ

った。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシングは認められなかった。

比較例1

化合物Aに代えてトリキシリルホスフェイトを使用し、 5 実施例1と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例1 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温 度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-2、熱変形温度は82℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシン10 グが認められた。

参考例1

攪拌棒、コンデンサー、滴下ロート及び温度計付フラスコに、オキシ塩化リン460g(3モル)、レゾルシン110g(2モル)、フェノール94.1g(1モル) 及び塩化アルミニウム9g(触媒)を同時に仕込み 150℃まで反応させ、次いでフェノール564.6g (6モル)を加えて反応させた。 反応混合物を水洗後、 高温真空下でトリフェニルホスフェートを留去し、レゾルシノールで架橋した縮合リン酸ジフェニルエステル 20 515gを得た。

この縮合リン酸ジフェニルエステルは黄色液体であり、 平均分子量は540、Pは10.6%、酸価は2.2で あった。

5

15

比較例2

化合物Aに代えてレゾルシノールで架橋した縮合リン酸ジフェニルエステル(参考例1で得られたもの)を使用し、実施例1と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例1と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-2、熱変形温度は89℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシン10 グが認められた。

比較例3

難燃剤を添加せず実施例1と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例1と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価を行ったところ、試験片は燃焼してしまい、難燃性は全く示さなかった。熱変形温度は111℃であった。

実施例5

ポリ (2, 6 - ジメチル - 1, 4 - フェニレン) オキシド7 0 部及びゴム変性耐衝撃性ポリスチレン3 0 部か 6 なる樹脂に、化合物 A を 1 5 部を添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

この組成物を加熱プレスにより1/8インチの厚さの試験片を作製し、UL-94の試験法に基づく難燃性の評価とASTMOD-648に準じて熱変形温度の測定を行った。

5 この結果、難燃性はV-0、熱変形温度は130℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシングは認められなかった。

実施例6

化合物Aに代えて化合物Bを使用し、実施例5と同様10 にして難燃性樹脂組成物を得た。更に実施例5と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性は V − 0、熱変形温度は 1 3 1 ℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシ 15 ングは認められなかった。

実施例7

20

化合物 A に代えて化合物 C を使用し、実施例 5 と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。 更に実施例 5 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-0、熱変形温度は128℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシ

ングは認められなかった。

比較例 4

化合物Aに代えてトリフェニルホスフェイトを使用し、 実施例5と同様にして樹脂組成物を得た。 更に実施例5 と同様にして試験片を作製し、 難燃性の評価と熱変形温 度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-2、熱変形温度は110 \mathbb{C} であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシングが認められた。

10 比較例 5

. 5

15

化合物Aに代えて、レゾルシノールで架橋した縮合リン酸ジフェニルエステル(参考例1で得られたもの)を使用し、実施例5と同様にして樹脂組成物を得た。 更に実施例5と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-2、熱変形温度は115℃であった。また、この樹脂組成物の成型時には、ジューシングが認められた。

比較例 6

20 難燃剤を添加せず実施例 5 と同様にして樹脂組成物を 得た。更に実施例 5 と同様にして試験片を作製し、難燃 性の評価を行ったところ、試験片は燃焼してしまい、難 燃性は全く示さなかった。 熱変形温度は 1 3 3 ℃であった。

実施例8

ビスフェノールーA型エポキシ樹脂100部に対し、 化合物Aを10部添加してワニスを調製し、これをガラ スクロスに含浸したのち乾燥してプレプリグを作製した。 続いて、プリプレグを所定枚数重ね、160℃以上で加 熱プレスして厚さ1/16インチのガラスエポキシ板を 作製し、規定寸法に切断して試験片とした。

10 この試験片を用いてUL-94の試験法に基づく難燃性の評価を行った結果、難燃性V-0を得た。また、この樹脂組成物の加熱プレス時に、ジューシングは認められなかった。

実施例9

15 化合物 A に代えて化合物 C を使用し、実施例 8 と同様 にして試験片を作製し、難燃性の評価を行った。

この結果、難燃性は V - 0 であった。この樹脂組成物の加熱プレス時に、ジューシングは認められなかった。 比較例 7

20 化合物Aに代えて、レゾルシノールで架橋した縮合リン酸ジフェニルエステル(参考例1で得られたもの)を使用し、実施例8と同様にして試験片を作製し、難燃性

の評価を行った。

この結果、難燃性はV-2であった。また、この樹脂組成物の加熱プレス時に、ジューシングが認められた。 比較例8

5 難燃剤を添加せず実施例 8 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価を行ったところ、試験片は燃焼してしまい、難燃性は全く示さなかった。

実施例10~13

合成例2と同様に合成した一般式

10 - [-N=P(-O-架橋基-O-) x (-O-Ph) y-] n-で表される化合物を用い、実施例1と同様に難燃性試験を行った。結果を表1に示す。

表 1

実施例 MwTm T 5 Td 難燃性 架橋基 X У (\mathfrak{C}) $(^{\circ}C)$ (°C) UL-94 15 V - 0 $m-7_1=\nu\nu|0.002|1.996|670$ 1 0 103 343 366 350 V - 01 1 $p-7i=\nu\nu|0.002|1.996|$ 730 102 338 1 2 $p-7_1=\nu v | 0.007 | 1.986 |$ 360 V - 0710 103 353 352 V - 013 $p-7_{1}=\nu\nu|0.021|1.958$ 710 101 365-

表 1 において、 T m (° C) は熱重量分析(T G / D T 20 A 分析)による融解温度、 T 5 (° C) は熱重量分析での 5 %減量の温度、 T d (° C) は熱重量分析での分解温度

である。

表 1 から明らかなように、上記一般式で表される化合物からなる難燃剤が配合された樹脂組成物の成形性はいずれも良好であり、ジューシングは認められなかった。

5 合成例 4 (化合物 D: 4, 4'-スルホニルジフェニレン (ビスフェノール-S残基)による架橋構造を有するフェノキシホスファゼンの合成)

1 リットルの四つ口フラスコで、フェノール 1. 2 8 モル (1 2 1. 1 4 g) とビスフェノール - S

- 10 0. 017モル(4. 26g)とをテトラヒドロフラン (THF)500mlに溶解し、25℃以下で金属ナト リウム砕片7. 6gを投入し、投入終了後1時間かけて 61℃まで昇温、61℃~68℃で6時間撹拌を続け、 ナトリウムフェノラート混合溶液を調製した。
- 前記反応と並行し、ジクロルホスファゼンオリゴマー(3量体58.57%、4量体12.26%、5及び6量体11.11%、7量体2.82%、8量体以上12.04%の混合体)0.5ユニットモル(58g)を含む20%クロルベンゼン溶液290gを2リットルの四ツロフラスコに準備し、この中へ、25℃以下の冷却・撹拌下に、先に調製した前記ナトリウムフェノラート混合溶液を滴下した。滴下後、71~73℃で15時

15

間撹拌反応した。

反応終了後、反応混合物を濃縮し、クロルベンゼン 500mlに再溶解した後、水先、5%NaOH水洗浄 を三回、5%硫酸洗浄、5%重曹水洗浄、水洗三回を行い、濃縮乾固して淡黄色のワックス状物108gを得た。 収率93.5%。

このもののGPC分析による重量平均分子量(Mw) はポリスチレン換算で810であり、TG/DTA分析 による融解温度(Tm)は103℃で、5%重量減少温 10度(T5)と分解開始温度(Td)は各々330及び 347℃であった。

また、残存塩素量は 0. 0 9 % であり、 燐含有率並び に C H N 元素分析値より、この物の組成は、ほぼ [N=P(-O-Ph-SO₂-Ph-O-)。026(-O-Ph) 1.96] と決定した。

合成例 5 ~ 6 (化合物 E 及び化合物 F : 4, 4' - スルホニルジフェニレン (ビスフェノール - S 残基) による架橋構造を有するフェノキシホスファゼンの合成)

フェノール1. 254モル(118. 03g)とビス 20 フェノール-S 0. 033モル(8. 26g) [或い はフェノール1. 122モル(105. 60g)とビス フェノール-S 0. 099モル(24. 77g)]と を用い、合成例 4 と同様に反応、後処理を行い淡黄色の ワックス状物を得、分析の結果以下の化合物であること を確認した。

化合物 E:

5 [N=P(-O-Ph-SO₂-Ph-O-) 0. 05 (-O-Ph) 1. 90] 収率 9 1. 5 %、残存塩素 = 0. 0 1 %以下、 M w = 8 2 0、 T m = 1 0 3 ℃、 T 5 = 3 3 2 ℃、 T d = 3 4 7 ℃

化合物 F:

[N=P(-O-Ph-SO₂-Ph-O-)_{0.15}(-O-Ph)_{1.70}]
収率90.0%、残存塩素=0.11%、
Mw=850、Tm=102℃、T5=333℃、
Td=355℃

合成例 7 ~ 8 (化合物 G 及び化合物 H : 4, 4' - オキ 15 シジフェニレン基による架橋構造を有するフェノキシホ スファゼンの合成)

ビス(4-ヒドロキシフェニル)エーテル13.4g(0.066モル)とフェノール111.7g

(1. 188モル) [或いはビス(4-ヒドロキシフェ
 20 ニル) エーテル26. 8g(0. 132モル) とフェノール99. 3g(1. 056モル)] 並びに金属Na
 27. 6g(1. 2モル)を用いて、合成例4と同スケ

ールで同様に反応・処理を行い、以下の高粘性化合物を 得た。

化合物 G:

化合物 H:

[N=P (-O-Ph-O-Ph-O-) 0.2 (-O-Ph) 1.6] 収率 9 7. 9 %、残存塩素 = 0. 1 1 %、 M w = 1 9 5 0、 T m = 検出できず、 T 5 = 3 1 8 ℃、 T d = 3 7 5 ℃

合成例 9 ~ 1 0 (化合物 [及び化合物] : 4, 4' - チ オジフェニレン基による架橋構造を有するフェノキシホ 15 スファゼンの合成)

4, 4'-チオジフェノール14. 4g(0. 066 モル) [或いは28. 8g(0. 132モル)]を用い、 合成例7、8と同様に反応と処理を行い、以下の高粘性 化合物を得た。

20 化合物 I:

[N=P(-O-Ph-S-Ph-O-)。1(-O-Ph)1.8] 収率 9 8. 8 %、残存塩素 = 0. 0 9 %、 M w = 1 6 9 0、 T m = 検出できず、 T 5 = 3 4 0 %, T d = 3 4 4 %

化合物 J:

 $[N = P (-O - P h - S - P h - O -) _{0.2} (-O - P h) _{1.6}]$

5 収率95.1%、残存塩素=0.01%、

Mw=3050、Tm=検出できず、

T = 3 + 4 + C, T = 3 + 4 + 8 + C

合成例 1 1 ~ 1 2 (化合物 K 及び化合物 L : 4, 4 ' - ジフェニレン基による架橋構造を有するフェノキシホス 10 ファゼンの合成)

4, 4'-ジフェノール12. 3g(0. 066モル) [或いは24. 6g(0. 132モル)]を用い、合成 例7、8と同様に反応と処理を行い、以下の高粘性化合物を得た。

15 化合物 K:

[N=P (-O-Ph-Ph-O-)。」(-O-Ph)」。
収率 9 9. 9 %、 残存塩素 = 0. 0 1 %、
M w = 1 5 9 0、 T m = 検出できず、
T 5 = 3 4 8 ℃、 T d = 3 4 9 ℃・

20 化合物 L:

[N=P(-O-Ph-Ph-O-) o. 2(-O-Ph) 1. 6] 収率 9 7. 0 %、残存塩素 = 0. 1 1 %、 M w = 1 9 0 0、 T m = 検出できず、 T 5 = 3 4 5 ℃、 T d = 3 4 7 ℃

実施例14

芳香族ポリカーボネート樹脂 7 5 部及び A B S 樹脂
 2 5 部からなる樹脂に、 4, 4' - スルホニルジフェニレン(ビスフェノール- S 残基)による架橋構造を有するフェノキシホスファゼン(化合物 D) 1 5 部と P T F E 0. 5 部を添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

10 この組成物を加熱プレスにより1/8インチの厚さの 試験片を作製し、UL-94の試験法に基づく難燃性の 評価とASTMのD-648に準じて熱変形温度の測定 を行った。

この結果、試験片の溶融滴下もなく難燃性は V − 0、 15 熱変形温度は 1 1 1 ℃であった。また、この樹脂組成物 の成型時にジューシングは認められなかった。

実施例15

化合物 E 18部を使用し、PTFEを添加せずに実施例14と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。 更に実20 施例14と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

結果は、試験片の綿を発火する溶融滴下もなく難燃性

V-0、熱変形温度112℃であった。また、この樹脂 組成物の成型時にジューシングも認められなかった。こ の結果より、当該化合物はPTFEを使用せずに所望の 難燃性能を発揮し得る化合物であることが確認され、真 の非ハロゲン系難燃性付与剤であることが実証された。 実施例16~22

化合物 F ~ Lを使用し、実施例 1 4 と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。更に実施例 1 4 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。結果を表 2 に示す。

表 2

実施例	難燃剤	難燃性能	ジューシング	熱変形温度
1 6	化合物F	V - 0	なし	115℃
1 7	化合物G	V - 0	なし	112℃
18	化合物H	V - 0	なし	113℃
1 9	化合物 I	V - 0	なし	110℃
2 0	化合物 J	V-0	なし	111℃
2 1	化合物K	V - 0	なし	1 1 4 ℃
2 2	化合物L	V - 0	なし	1 1 5 ℃

15

5

10

実施例 2 3

ポリ (2, 6 - ジメチル - 1, 4 - フェニレン) オキ 20 シド7 0 部及びゴム変性耐衝撃性ポリスチレン 3 0 部か らなる樹脂に、化合物 E の架橋構造を有するフェノキシ ホスファゼン15部を添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を 得た。

この組成物を加熱プレスにより 1 / 8 インチの厚さの 5 試験片を作製し、UL-94のV試験法に基づく難燃性 の評価とASTMのD-648に準じて熱変形温度の測 定を行った。

この結果、難燃性は V - 0、熱変形温度は 1 3 1 ℃であった。また、この樹脂組成物の成型時にジューシング10 は認められなかった。

実施例 2 4

15

化合物 E に代えて化合物 H を使用し、実施例 2 3 と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。更に実施例 2 3 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の測定を行った。

この結果、難燃性はV-0、熱変形温度は133℃であった。また、この樹脂組成物の成型時にジューシングは認められなかった。

実施例 2 5

20 化合物 E に代えて化合物 J を使用し、実施例 2 3 と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。 更に実施例 2 3 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価と熱変形温度の

測定を行った。

この結果、難燃性は V − 0、熱変形温度は 1 3 0 ℃であった。また、この樹脂組成物の成型時にジューシングは認められなかった。

5 実施例26

ビスフェノールーA型エポキシ樹脂100部に対し、 化合物Dを10部添加してワニスを調製し、これをガラスクロスに含浸した後、乾燥してプレプリグを作製した。 次いで、プリプレグを所定枚数重ね、160℃以上で加 10 熱プレスして厚さ1/16インチのガラスエポキシ板を 作製し、規定寸法に切断して試験片とした。 この試験片 を用いてUL-94の試験法に基づく難燃性の評価を行った結果、難燃性V-0を得た。また、この樹脂組成物の加熱プレス時にジューシングは認められなかった。

15 実施例27

化合物 E に代えて化合物 H を使用し、実施例 2 6 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価を行った。

この結果、難燃性はV-0であった。また、この樹脂組成物の加熱プレス時にジューシングは認められなかった。

実施例 2 8

20

化合物 E に代えて化合物 J を使用し、実施例 2 6 と同

様にして試験片を作製し、難燃性の評価を行った。

この結果、難燃性はV-0であった。また、この樹脂組成物の加熱プレス時にジューシングは認められなかった。

- 5 合成例 1 3 (クロルホスファゼンの合成)
 - 9 9. 5 % 五塩化燐 (P C l s) 2 5 1 2 g (1 2 モル) 、
 - 99. 5%塩化アンモニウム (NH4С1) 688g.
 - (12.8モル)、97.0%塩化亜鉛(ZnCl2)
 - 20g(0.16 モル)及びモノクロロベンゼン(MC
- 10 B) 5 リットルを温度制御装置、撹拌機及び還流装置を備えた反応釜に入れ、初めは24℃で反応を開始し、徐々に昇温し、反応開始後3時間で130℃まで昇温した。更に130℃~134℃で2時間、撹拌下に還流した後、反応混合液を濾過し、白色の濾過残渣76gを除去し、
- 15 殆ど無色透明のMCB溶液としてクロルホスファゼン
 - 6 8 8 3 g (クロルホスファゼン 1 0 0 % 換算として
 - 1343g, 溶液中のクロルホスファゼン濃度
 - 19.51%)を得た。収率96.56%(対五塩化燐)。
 - ³¹ P N M R より分析した結果、三量体 m = 3 (ここ
- 20 でmは上記一般式におけるmを示す。):54%, 四量 体m=4:19%, 五量体m≥5:27%であった。

本溶液を濃縮して39.5%クロルホスファゼン溶液

とし、合成例14の原料とした。

合成例14(フェノキシホスファゼンの合成)

フェノール(PhOH)2931g(31.14モル)、 金属Na 596.67g(25.95モル)及びテト 5 ラヒドロフラン(THF)7リットルを、温度制御装置、 撹拌機及び還流装置を備えた反応釜に入れ、撹拌下に8 時間還流した。反応混合液は若干着色。次に、この溶液 に合成例13で得られた39.5%クロルホスファゼン 溶液(3172.41g)をTHF 5.5リットルに 10 溶解した溶液を、42℃~79℃の温度下に滴下した。 滴下終了後、撹拌下78℃で10時間還流を継続した。

次いで、反応混合物を濃縮後、モノクロロベンゼン8 リットル、水5リットル及び5%NaOH水溶液3リットルに溶解した。これを以下の順序で洗浄した。5%

- NaOH水溶液 7 リットルで2回、5 %塩酸 7 リットルで1回、7 % NaHCO3水溶液 7 リットルで1回、水7リットルで2回。洗浄後、MgSO√を加えて乾燥し、濃縮した。最後に、80℃、3 torr以下で1 2 時間真空乾燥し、2437gの黄色シャーベット状のフェノ20 キシホスファゼンを得た。収率97.5%
 - 分析結果は次の通りである。³¹P-NMRより、三量 体m=3:55%,四量体m=4:18%,五量体m≥

5

5:27%、GPCより重量平均分子量Mw=720、mp=109℃、5%減量温度Td(5%)=343℃、分解温度Td=366℃、熱分解後の残渣%(600℃)=19%、残存PhOH=0.038wt%、残存MCB=0.042wt%、残存塩素=0.102% 実施例29

芳香族ポリカーボネート樹脂75部及びABS樹脂25部からなる樹脂に、難燃剤として合成例14で得られたフェノキシホスファゼン15部及びチタン酸カリウム繊維(大塚化学(株)製、商品名:TISMO N-102、以下同じ)7.5部を添加し、ミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

この組成物から加熱プレスにより1/16インチの厚 さの試験を作製し、UL-94の試験法に基づく難燃性の評価、ASTMのD-648に準じて熱変形温度を測定した。また、難燃試験時、綿を発火するフレミング (Flaming) 粒(ドリップ)の有無、ラボプラストミル混練時の揮発ガスの発生の有無、及び試験片成形後の外観 変化について調べた。結果を表3に示す。

実施例30~31

実施例29において、チタン酸カリウム繊維に代えて

5

カオリン(和光純薬工業(株)試薬)又はマイカ(商品名: Clarite Mica 400W、(株)クラレ製)を用いる以外は、実施例29と同様にして、難燃性樹脂組成物を得た。これらの組成物の性能を実施例29と同様にして評価した。結果を表3に示す。

実施例32~35

実施例29において、合成例2のフェノキシホスファゼンに代えて化合物E~Hを用いる以外は、実施例29と同様にして、難燃性樹脂組成物を得た。この組成物の10性能を実施例29と同様にして評価した。結果を表3に示す。

実施例36

実施例29において、ポリカーボネート樹脂とABS 樹脂とからなる樹脂に代えて、ポリ(2, 6 - ジメチル 15 - 1, 4 - フェニレン)オキサイド60部とゴム変性耐 衝撃性ポリスチレン40部とからなる樹脂を使用する以 外は、実施例29と同様にして、難燃性樹脂組成物を得 た。この組成物の性能を実施例29と同様にして評価し た。結果を表3に示す。

20 実施例37

ビスフェノールーA型エポキシ樹脂100部に対して、 合成例14で合成したフェノキシホスファゼン15部及 びチタン酸カリウム繊維7. 5 部を添加してワニスを調製し、これをガラスクロスに含浸した後乾燥してプリプレグを作製した。 続いて、このプリプレグを所定枚数重ね、160℃以上で加熱プレスして厚さ1/16インチのガラスエポキシ板を作製し、規定寸法に切断して試験片とした。 この試験片を用いて U L - 9 4 の試験法に基づく燃焼試験、及び熱変形温度の測定を前記した方法に準じて行った。結果を表3に示す。

比較例9

10 チタン酸カリウム繊維を配合しない以外は、実施例 2 9 と同様にして樹脂組成物を得た。この組成物の性能を実施例 2 9 と同様にして評価した。結果を表 3 に示す。 比較例 1 0

チタン酸カリウム繊維を配合しない以外は、実施例3 15 6と同様にして樹脂組成物を得た。この組成物の性能を 実施例29と同様にして評価した。結果を表3に示す。 比較例11

チタン酸カリウム繊維を配合しない以外は、実施例3 7と同様にして樹脂組成物を得た。この組成物の性能を 20 実施例29と同様にして評価した。結果を表3に示す。

表 3

			難燃性	ト゛リッフ゜	熱変形温度	成形時の	成形時の	シ゛ューシンク゛
			(UL-94)	性	[°C]	揮発ガス	変色性	
実 5 施		29	V - 0	無	1 2 1	無	変色せず	無
	実	30	V - 0	無	1 2 8	無	変色せず	無
		31	V - 0	無	1 2 4	無	変色せず	無
		32	V - 0	無	119	無	変色せず	無
	施	33	V - 0	無	120	無	変色せず	無
		34	V - 0	無	118	無	変色せず	無
		35	V - 0	無	124	無	変色せず	無
	例	36	V - 0	無	140	無	変色せず	無
		37	V-0	無		無	変色せず	無
10 1	比	9	V - 2	有	1 1 7	有	変 色	無
	較	10	V-2	有	139	有	変色せず	無
	例	11	V-2	無		無	変色せず	無

合成例15(4-シアノフェノキシ基を有するフェノキ シホスファゼンの合成)

攪拌装置、加熱装置、温度計及び脱水装置を備えた容 15 量2リットルの四ツロフラスコに4-シアノフェノール 0. 44モル (52. 4g)、フェノール 2. 20モル (207.0g)、水酸化ナトリウム 2.64 モル (105.6g) 及びトルエン1000mlを添加した。 この混合物を加熱還流し、系から水を除き、シアノフェ 20ノール及びフェノールのナトリウム塩のトルエン溶液を 調製した。

このシアノフェノール及びフェノールのナトリウム塩のトルエン溶液に、 1 ユニットモル (1 1 5 . 9 g) のジクロロホスファゼンオリゴマー (3 量体 5 9 %、 4 量体 1 2 %、 5 及び 6 量体 1 1 %、 7 量体 3 %、 8 量体以5 上の環状及び直鎖状化合物 1 5 %の混合物)を含む 2 0 %クロルベンゼン溶液 5 8 0 gを撹拌しながら内温 3 0 ℃以下で滴下した。この混合溶液を 1 2 時間還流した後、反応混合物に 5 %水酸化ナトリウム水溶液を添加し 2 回洗浄した。次に有機層を希硫酸で中和した後、水洗を 2 回行い有機層を濾過し、濃縮、真空乾燥(真空乾燥条件:80℃、 5 m m H g、 1 2 時間)して、 2 2 0 g の微黄色粘性液体を得た。使用したジクロロホスファゼンオリゴマーから算出した収率は 9 2 %であった。

生成物の残存加水分解性塩素は 0. 0 9 %で、 1 H - N M R スペクトルは 7. 6 ~ 6. 6 p p m 、 31 P - N M R スペクトルは 1 0 ~ 6、 - 1 1 ~ - 1 4、 - 1 6 ~ - 2 1 p p m の範囲にピークを示し、 G P C で測定した 重量平均分子量は 1 5 0 0 (ポリスチレン換算の値)であった。

20 この生成物の組成は炭素、水素、窒素及びリンの元素 分析結果より、

 $[N = P (OC_6H_4CN)_{0.33}(OPH)_{1.67}]$ であり、

この組成は4-シアノフェノールとフェノールの仕込み 比に一致し、目的物が合成できていることを確認した。 この生成物は明確な融点を示さず、TG/DTA分析に よる分解温度は327℃を示した。

5 合成例 1 6 ~ 1 9

合成例15における4-シアノフェノールとフェノールの使用割合を変え、合成例15と同様の操作で4-シアノフェノキシ基を有するフェノキシホスファゼン化合物の合成を行った。その結果を表4に示す。

10 これら生成物の炭素、水素、窒素、塩素及びリンの元素分析並びに「H-NMR及び³1P-NMRスペクトルの測定結果から、生成物の組成は4-シアノフェノールとフェノールの仕込み比に一致し、それぞれ目的物が合成できていることを確認した。

15 表 4

	合 成 例				
	1 6	1 7	1 8	1 9	
4-シアノフェノール(モル)	0.88	1. 32	1. 76	2. 20	
フェノール (モル)	1. 76	1. 32	0.88	0.44	
収率 (%)	9 5	9 6	9 5	9 5	
加水分解性塩素(%)	0.08	0.11	0. 15	0.06	
性状	樹脂状	固体	固体	固体	
重量平均分子量	1000	1050	1130	1210	
融点 (℃)	検出せず	検出せず	検出せず	2 4 8	
分解温度(℃)	358	373	367	4 1 1	

20

PCT/JP98/02974

合成例 2 0

合成例15において用いたフェノールを4-イソプロピルフェノールに替え、合成例15と同様の操作で4-シアノフェノキシ基を有するイソプロピルフェノキシホスファゼン化合物の合成を行った。その結果を表5に示す。この生成物の炭素、水素、窒素、塩素及びリンの元素分析と¹H-NMR及び³¹P-NMRスペクトルの測定結果から、生成物の組成は4-シアノフェノールと4-イソプロピルフェノールの仕込み比に一致し、目的物が合成できていることを確認した。

合成例 2 1

10

15

20

合成例15において用いたフェノールを2-ナフトールに替え、合成例15と同様の操作で4-シアノフェノキシ基を有するナフトキシホスファゼン化合物の合成を行った。その結果を表5に示す。

この生成物の炭素、水素、窒素、塩素及びリンの元素 分析と 'H-NMR及び "IP-NMRスペクトルの測定結 果から、生成物の組成は 4-シアノフェノールと 2-ナ フトールの仕込み比に一致し、目的物が合成できている ことを確認した。

合成例 2 2

合成例15において用いたフェノールをN-プロパノ

10

ールに、4-シアノフェノールを2-シアノフェノールに替え、これらのナトリウム塩を金属ナトリウムで調製した他は合成例15と同様の操作で4-シアノフェノキシ基を有するプロポキシホスファゼン化合物の合成を行った。その結果を表5に示す。

これらの生成物の組成は炭素、水素、窒素及びリンの元素分析結果、「H-NMR及び³¹P-NMRスペクトルにより、2-シアノフェノールとN-プロパノールの仕込み比に一致し、目的物が合成できていることを確認した。

合成例23

合成例15において用いたフェノールを2-エチルへ キサノールに替え、2-エチルへキサノールと4-シア ノフェノールのナトリウム塩を金属ナトリウムで調製し 15 た他は合成例15と同様の操作で4-シアノフェノキシ 基を有するエチルへキシルオキシホスファゼン化合物の 合成を行った。その結果を表5に示す。

この生成物の炭素、水素、窒素、塩素及びリンの元素 分析と H-NMR及び 31P-NMRスペクトルの測定結 20 果から、生成物の組成は 4-シアノフェノールと 2-エ チルヘキサノールの仕込み比に一致し、目的物が合成で きていることを確認した。

合成例24

合成例 1 5 において用いたフェノール 2. 2 0 モルを 2 - アリルフェノール 2. 0 0 モル及び N - プロパノール 0. 2 0 モルに替え、 2 - アリルフェノール、 N - プロパノール及び 4 - シアノフェノールのナトリウム塩を 金属ナトリウムで調製した他は合成例 1 5 と同様の操作で 4 - シアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物の合成を行った。 その結果を表 5 に示す。

この生成物の炭素、水素、窒素、塩素及びリンの元素

10 分析と H-NMR及び 1P-NMRスペクトルの測定結果から、生成物の組成は 4-シアノフェノール、 2-アリルフェノール及び N-プロパノールの仕込み比に一致し、目的物が合成できていることを確認した。

合成例 25

15 ヘキサクロロシクロトリホスファゼン 1.5モル (521.6g)を窒素雰囲気下で12時間250℃に加熱し、開環重合によってジクロロホスファゼンポリマーを得た。未反応のヘキサクロロシクロトリホスファゼンを70℃、減圧下で7時間昇華して除去した。得られたジクロロホスファゼンポリマー224.3g(収率:43%)にクロルベンゼンを添加し、20%溶液とした。合成例15と同様な操作でシアノフェノール及びフェノ

ールのナトリウム塩のトルエン溶液を調製した。

このフェノールのナトリウム塩のトルエン溶液に、先に調製したジクロロホスファゼンポリマー 1ユニットモル(115.9g)を溶解した20%クロルベンゼン 5 溶液580gを撹拌しながら内温30℃以下で滴下し、この混合溶液を12時間還流した。反応混合物を濃縮し、5%水酸化ナトリウム水溶液に再沈殿した。次に析出したポリマーをテトラヒドロフランに溶解し、水に再沈殿した。この操作を3回行った。生成したポリマーを真空 10 乾燥(真空乾燥条件:80℃、5mmHg、12時間)して、213gの微黄色粘性液体を得た。その結果を表5に示す。

この生成物の炭素、水素、窒素、塩素及びリンの元素 分析と 'H-NMR及び 3 1P-NMRスペクトルの測定結 15 果から、生成物の組成は 4-シアノフェノールとフェノ ールの仕込み比に一致し、目的物が合成できていること を確認した。

表 5

		合	Į.	戈	例	
	20	2 1	2 2	23	2 4	2 5
収率 (%)	9 2	9 5	9 0	9 1	9 0	8 9
加水分解性 塩素(%)	0.06	0. 15	0. 11	0.08	0.09	0. 12
性状	液状	固体	液状	液状	固体	固体
重量平均 分子量	990	1110	950	1080	1220	386000
融点(℃)	検出せず	140	検出せず	検出せず	検出せず	明確に 確認 できず
分解温度(℃)	342	402	310	314	326	340

15

20

5

実施例38~48

芳香族ポリカーボネート樹脂 7 5 部及び A B S 樹脂 2 5 部からなる樹脂に、合成例 1 5 ~ 2 5 で合成したシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物 1 5 部を添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

この組成物を加熱プレスにより所定の形状の試験片を作製し、UL-94の試験法に基づく燃焼試験、アイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を以下に示した方法に準じて行った。これらの結果を表6に示す。

・燃焼試験

UL-94規定の垂直燃焼試験法で行い、難燃性の

指標とした。 (試験片:厚み1/16インチ、長さ5インチ、幅0. 5インチ)

・アイゾット衝撃強さ

JIS K-7110に準拠した方法で23℃で測 5 定し、耐衝撃性の指標とした。 (試験片厚み 1/8 インチ、Vノッチ入り)

• 熱変形温度

ASTM D-648に準拠した方法で荷重 18.6kg/cm²で測定し、耐熱性の指標とした。 10 比較例12

実施例38で使用したホスファゼン化合物に代えてトリフェニルホスフェイトを使用し、実施例38と同様に 試料作製と評価を行った結果を表6に示す。

比較例13

15 実施例38で使用したホスファゼン化合物に代えてレ ゾルシノールで架橋した縮合燐酸ジフェニルエステル (大八化学工業(株)製CR733Sと同様な化合物) を使用し、実施例38と同様に試料作製と評価を行った 結果を表6に示す。

20 比較例14

難燃剤を添加せず、実施例38と同様に試料作製と評価を行った結果を表6に示す。

実施例 4 9

実施例38の配合において塩化亜鉛を0.5部添加し、 実施例38と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。更に 実施例38と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価 とアイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を行った。 この結果を表6に示す。

実施例50

5

実施例38の配合において市販のポリテトラフルオロエチレン(ダイキン工業(株)製、商品名:F-201)
10 を0.6部添加し、実施例38と同様にして難燃性樹脂組成物を得た。更に実施例38と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価とアイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を行った。この結果を表6に示す。

実施例51~55

15 ポリ (2, 6 - ジメチルー1, 4 - フェニレン) オキシド 7 0 部及びゴム変性耐衝撃性ポリスチレン 3 0 部からなる樹脂に、合成例 1 5 ~ 1 9 で合成したシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物 1 5 部添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練 し、難燃性樹脂組成物を得た。 U L - 9 4 の試験法に基づく燃焼試験、アイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を前記した方法に準じて行った。これらの結果を表 6

に示す。

比較例15

実施例51で使用したホスファゼン化合物に代えてトリフェニルホスフェイトを使用し、実施例51と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例51と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価とアイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を行った。結果を表6に示す。

比較例16

実施例51で使用したホスファゼン化合物に代えてレ ゾルシノールで架橋した縮合燐酸ジフェニルエステル (大八化学工業(株)製CR733Sと同様な化合物) を使用し、実施例51と同様にして樹脂組成物を得た。 更に実施例51と同様にして試験片を作製し、難燃性の 評価とアイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を行っ た。結果を表6に示す。

比較例17

難燃剤を添加せず、実施例 5 1 と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例 3 8 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価とアイゾット衝撃強さ及び熱変形温度の測定を行った。結果を表 6 に示す。

実施例 5 6

20

数平均分子量が25,000であるナイロン-6

100部に、合成例15で合成したシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物10部添加してミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

5 実施例38と同様にして試料片を作製し、UL-94 の試験法に基づく燃焼試験を行った。この結果を表6に 示す。

比較例18

実施例56で使用したホスファゼン化合物に代えてレ ソルシノールで架橋した縮合燐酸ジフェニルエステル (大八化学工業(株)製CR733Sと同様な化合物) を使用し、実施例56と同様にして樹脂組成物を得た。 更に実施例56と同様にして試験片を作製し、難燃性の 評価を行った。結果を表6に示す。

15 実施例57

20

ポリカーボネート樹脂70部、ポリブチレンテレフタレート樹脂30部及び合成例15で合成したシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物20部をミキサーで混合後、ラボプラストミルを用いて溶融混練し、難燃性樹脂組成物を得た。

実施例38と同様にして試料片を作製し、UL-94の試験法に基づく燃焼試験を行った。この結果を表6に

示す。

5

20

比較例19

実施例 5 7で使用したホスファゼン化合物に代えてレゾルシノールで架橋した縮合燐酸ジフェニルエステル (大八化学工業 (株) 製 C R 7 3 3 S と同様な化合物)を使用し、実施例 5 7 と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例 5 7 と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価を行った。結果を表 6 に示す。

実施例 5 8

10 ビスフェノールーA型エポキシ樹脂100部に対し、合成例15で合成したシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物を10部添加してワニスを調製し、これをガラスクロスに含浸したのち乾燥してプリプレグを作製した。続いて、プリプレグを所定枚数重ね、160℃以上で加熱プレスして厚さ1/8と1/16インチのガラスエポキシ板を作製し、規定寸法に切断して試験片とした。

この試験片を用いてUL-94の試験法に基づく燃焼 試験を行った。この結果を表6に示す。この樹脂組成物 は、加熱プレス時にジューシングは認められなかった。 実施例59

実施例58において用いたシアノフェノキシ基を有す

るホスファゼン化合物(合成例15で合成した化合物)に代えて、合成例23で合成した化合物を使用し、実施例58と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例58と同様にして試験片を作製し、難燃性の評価を行った。 結果を表6に示す。また、この樹脂組成物は、加熱プレス時にジューシングは認められなかった。

比較例20

5

合成例15で合成したホスファゼン化合物に代えて、 レゾルシノールで架橋した縮合燐酸ジフェニルエステル (大八化学工業(株)製CR733Sと同様な化合物) を使用し、実施例58と同様にして樹脂組成物を得た。 更に実施例58と同様にして試験片を作製し、難燃性の 評価を行った。結果を表6に示す。また、この樹脂組成 物は、加熱プレス時にジューシングが認められた。

15 比較例21

難燃剤を添加せず、実施例58と同様にして樹脂組成物を得た。更に実施例58と同様にして試験片を作製し、 難燃性の評価を行った。結果を表6に示す。

表 6

		燃焼性	難燃性	アイゾット衝撃値	熱変形温度
		火種の滴下	(UL-94)	(kgf·cm/cm)	
	38	無	V - 0	5 9	1 0 0
	39	無	V - 0	5 9	1 0 3
	40	無	V - 0	5 8	103
	41	無	V - 0	5 9	1 0 5
	42	無	V - 0	5 8	1 0 7
実	43	無	V - 0	5 8	1 0 3
	44	無	V - 0	5 9	1 0 7
	45	無	V - 0	5 5	9 2
	46	無	V - 0	5 6	9 4
	47	無	V - 0	5 8	1 0 1
}	48	無	V - 0	5 7	1 0 2
施	49	無	V - 0	6 0	1 1 0
	50	無	V - 0	5 8	1 0 5
	51	無	V - 0	9	1 2 8
	52	無	V - 0	8	1 2 8
	53	無	V - 0	9	1 3 0
1	54	無	V - 0	9	1 3 0
例	55	無	V - 0	9	1 3 1
	56	無	V - 0		
1	57	無	V - 0		
	58	無	V-0		
	59	無	V - 0		
	12	有	V-2	4 9	8 0
	13	有	V-2	5 0	8 9
比		有・全焼	規格外	6 1	1 1 1
-	15	有	V - 2	5	1 1 0
-	16		V-2	6	1 1 5
較	17	有・全焼	規格外	9	1 3 3
	18		V-1	_	
	19		V-2	. –	
10] 20		V-2		
	21	有・全焼	規格外		

表6より、本発明の樹脂組成物は、各々の樹脂及びホスファゼンをそれぞれ最適化して配合することにより、優れた難燃性、耐衝撃性及び耐熱性を極めてバランスよく兼ね備えていることがわかる(実施例38~59)。
5 また、実施例49では、芳香族ポリカーボネート樹脂、ABS樹脂及びシアノフェノキシ基を有するホスファゼン化合物の混合樹脂に塩化亜鉛を少量添加することによって、より一層優れた難燃性と耐衝撃性を発現することがわかる。一方、難燃剤としてリン酸エステル化合物を10 使用した場合は難燃性及び耐熱性が乏しく、実用上の利用価値は低いことがわかる(比較例12~13、15~16、18~20)。

実施例60

芳香族ポリカーボネート樹脂(商品名:ユーピロンS
15 -2000N、三菱エンジニアリングプラスチックス
(株)製)75部及びABS樹脂(商品名:サンタック
UT-61、三井化学(株)製)25部からなる樹脂組
成物100部、トリフェニルホスフェート(和光純薬
(株)製)5.0部、合成例14で合成したフェキシホ
20 スファゼン5.0部及びポリテトラフルオロエチレン
(商品名:G-307、旭硝子(株)製)0.6部を二軸押出機にて混練し、ペレット化し、本発明の難燃性樹

脂組成物のペレットを製造した。

比較例22及び23

実施例60において、トリフェニルホスフェート及びフェノキシホスファゼンを併用せず、トリフェニルホスフェートのみを10部(比較例22)又はフェノキシホスファゼンのみを10部(比較例23)用いる以外は、実施例60と同様にして、樹脂組成物のペレットを製造した。

実施例61~63

実施例60において、ハロゲンフリー有機リン化合物としてトリフェニルホスフェートに代えてトリフェニルホスフィンオキサイド(関東化学(株)製、実施例61)、トリクレジルホスフェート(和光純薬(株)製、実施例62)又はレゾルシノールビス(2,6-ジメチルフェニル・スフェート)(実施例63)を使用する以外は、実施例60と同様にして、本発明の難燃性樹脂組成物のペレットを製造した。

比較例 2 4 ~ 2 6

実施例 6 1 ~ 6 3 において、ハロゲンフリー有機リン 20 化合物及びフェノキシホスファゼンを併用せず、トリフェニルホスフィンオキサイドのみ(比較例 2 4)、トリクレジルホスフェートのみ(比較例 2 5)又はレゾルシ ノールビス (2, 6-ジメチルフェニルホスフェート) (比較例 2 6) を 1 0 部使用する以外は、実施例 6 1 ~ 6 3 と同様にして、樹脂組成物のペレットを製造した。 実施例 6 4

5 実施例60において、フェノキシホスファゼンに代えて合成例3で合成したホスファゼン化合物を使用する以外は、実施例60と同様にして、本発明の難燃性樹脂組成物のペレットを製造した。

実施例 6 5

10 実施例60において、フェノキシホスファゼンに代えて合成例4で合成したホスファゼン化合物を使用する以外は、実施例60と同様にして、本発明の難燃性樹脂組成物のペレットを製造した。

実施例66

- 15 実施例60において、ポリカーボネート樹脂とABS 樹脂との混合樹脂に代えて変性PPE樹脂(商品名:ザイロンX9108、旭化成工業(株)製)を使用する以外は、実施例60と同様にして、本発明の難燃性樹脂組成物のペレットを製造した。
- 20 実施例60~66及び比較例22~26における、樹脂、ハロゲンフリー有機リン化合物及びホスファゼン化合物を下記表7にまとめて示す。 尚、括弧内は配合量

(部)である。

表 7

[樹	脂	1	ハロゲ	ンフ	フリー	ホスファゼン	化合物
		.				有機リ	ンイ	比合物		
5		60	PC(75)/	ABS(2	25)	TPF)	(5)	合成例14で合	成(5)
	実	61	PC(75)/	ABS(2	25)	TPI	90	(5)	合成例14で合	成(5)
		62	PC(75)/	ABS(25)	TCI		(5)	合成例14で合	成(5)
	施	63	PC(75)/	ABS(25)	LBI) P	(5)	合成例14で合	成(5)
		64	PC(75)/	ABS(25)	TP	Р	(5)	合成例3で合	成(5)
	例	65	PC(75)/	ABS(25)	TP:	P	(5)	合成例4で合	成(5)
		66	変性PPF	E 樹脂(10	0)	TP	P	(5)	合成例14で合	成(5)
		22	PC(75)/	ABS(25)	TP	P	(10)	_	
10	比	23	P C (75)	/ABS(25)	1			合成例14で合	成(10)
	較	24	P C (75)	/ A B S (25)	ΤP	PC	(10)		
	例	25	PC(75)	/ABS(25)	TC	P	(10)		
		26	PC(75)	/ABS((25)	LB	DI	(10)		

P C : 芳香族ポリカーボネート樹脂 (商品名:ユーピロンS-2000N、三菱エンジニアリングプラスチック 15 ス (株)製)

ABS:ABS樹脂(商品名:サンタックUT-61、 三井化学(株)製)

TPP:トリフェニルホスフェート(和光純薬(株)製) TPPO:トリフェニルホスフィンオキサイド(関東化 20 学(株)製)

TCP:トリクレジルホスフェート(和光純薬(株)製)

10

実施例60~66及び比較例22~26で得られた樹脂組成物のペレットを射出形成して所定の形状の試験片を作製し、UL-94の試験法に基づく燃焼試験、曲げ弾性率、熱変形温度、アイゾット衝撃強さ及びメルトフローレートの測定を行った。燃焼試験、熱変形温度及びアイゾット衝撃強さの測定は前記した方法に準じて行った。曲げ弾性率及びメルトフローレートの測定は、以下に示した方法に準じて行った。

・曲げ弾性率

JIS-K7203に準拠した方法で測定した。

・メルトフローレート

J I S - K 7 2 1 0 に準拠した方法で、 2 4 0 ℃で 15 1 0 k g の荷重をかけて測定した。

これらの結果を下記表8に示す。

実施例 6 7

ビスフェノールーA型エポキシ樹脂(商品名: EP5 400、旭電化工業(株)製)100部、トリフェニル 20 ホスフェート7.5部、合成例14で合成したフェノキ シホスファゼン7.5部及びポリテトラフルオロエチレ ン(G-307)0.6部を混合し、本発明の難燃性樹 脂組成物のワニスを製造した。

このワニスをガラスクロスに含浸し、その後乾燥して プリプレグを得、このプリプレグを 5 枚重ね、 1 6 0 ℃ で 5 0 k g / c m ² にてプレスして厚さ 1. 6 m m のガラ スエポキシ板を製造し、長さ 1 2. 7 c m、幅 1. 3 c m に 切断して試験片を作成した。この試験片を、前記 の各試験に供した。 結果を表 8 に示す。

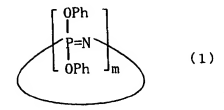
表 8

			難燃性	曲げ弾性率	熱変形温度	アイゾット衝撃値	メルトフローレート
10			UL-94)	(Kg/cm²)	(℃)	(Kgf · cm/cm)	(g/10min)
		60	V - 0	2.4×10^4	9 4	8 8	3 5
	実	61	V-0	2. 4×10^4	8 0	8 8	3 6
		62	V-0	2.4×10^{4}	99	8 7	40
	施	63	V-0	2. 4×10^4	97	7 8	6 5
		64	V-0	2.4×10^{4}	101	8 5	4.5
	例	65	V-0	2. 4×10 ⁴	9 0	8 7	3 0
1.5		66	V-0	2.5×10^4	133	2 0	7 1
15		67	V-0	0.1×10^4	7 9	_	
		22	V - 2	2.4×10^4	8 5	6 7	2 8
	比	23	V-1	2.4×10^4	6 9	6 8	1 5
	較	24	НВ	2.4×10^4	5 7	5 9	4 5
	例	25	V-1	2.4×10^{4}	9 1	6 0	3 5
		26	V-1	2.4×10^4	9 7	5 8	3 0

20

請 求 の 範 囲

1 一般式(1)



5

20

[式中mは3~25の整数を示す。Phはフェニル基を示す。]

で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(2)

$$\begin{array}{c}
X \longrightarrow \begin{bmatrix}
OPh \\
I \\
P=N
\end{bmatrix}_{n} Y$$
(2)

[式中Xは基-N=P(OPh)3又は基

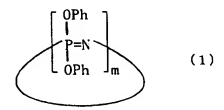
- N = P(O)O P h を示し、 Y は基 - P(O P h)4又 は基 - P(O)(O P h)2を示す。 n は 3 ~ 1 0 0 0 の 整数を示す。 P h は前記に同じ。]

> で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より 選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物が、oーフェニレン基、 mーフェニレン基、 pーフェニレン基、 ビフェニレン基及び基

[式中Aは-C(CH₃)₂-、-SO₂-、-S-又は -O-を示す。]

からなる群より選ばれた少なくとも1種の架橋基により架橋されている化合物であって、該架橋基は上記ホスファゼン化合物のフェニル基が脱離した2個の酸素原子間に介在しており、架橋化合物中のフェニル基の含有割合が上記ホスファゼン化合物(1)及び/又は(2)中の全フェニル基の総数を基準に50~99.9%であることを特徴とする架橋フェノキシホスファゼン化合物。

2 一般式(1)



15

5

10

[式中mは3~25の整数を示す。Phはフェニル基を示す。]

で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(2)

$$X = \begin{bmatrix} OPh \\ I \\ P=N \\ OPh \end{bmatrix}_{n}$$
 (2)

20

「式中 X は基 - N = P (O P h) 3 又 は基

15

-N = P(O)OPhを示し、Yは基 $-P(OPh)_4$ 又は基 $-P(O)(OPh)_2$ を示す。 n は 3 ~ 1 0 0 0 の整数を示す。 P h は前記に同じ。]

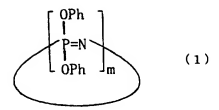
で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より 選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物が、o -フェニレン基、 m - フェニレン基、 p - フェニレン基、 ビフェニレン基及び基

$$-$$
A $-$

10 [式中Aは-C(CH₃)₂-、-SO₂-、-S-又は -O-を示す。]

からなる群より選ばれた少なくとも1種の架橋基により架橋されている化合物であって、該架橋基は上記ホスファゼン化合物のフェニル基が脱離した2個の酸素原子間に介在しており、架橋化合物中のフェニル基の含有割合が上記ホスファゼン化合物(1)及び/又は(2)中の全フェニル基の総数を基準に50~99.9%であることを特徴とする架橋フェノキシホスファゼン化合物からなる難燃剤。

20 3 (i) 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂及び(ii) 一般式 (1)



[式中mは3~25の整数を示す。 Phはフェニル基を示す。]

で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(2)

$$\begin{array}{c|c}
 & OPh \\
 & I \\
 & P=N \\
 & OPh \\
 & DPh
\end{array}$$
(2)

10

[式中Xは基-N=P(OPh)3又は基

- N = P(O)O P h を示し、 Y は基 - P(O P h)4又は基 - P(O)(O P h)2を示す。 n は 3 ~ 1 0 0 0 の整数を示す。 P h は前記に同じ。]

15 で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より 選ばれた少なくとも 1 種のホスファゼン化合物が、o -フェニレン基、 m - フェニレン基、 p - フェニレン基、 ビフェニレン基及び基

$$-$$
A $-$

20

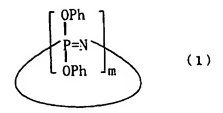
[式中Aは-C(CH₃)₂-、-SO₂-、-S-又は

- 0 - を示す。]

からなる群より選ばれた少なくとも1種の架橋基により架橋されている化合物であって、該架橋基は上記ホスファゼン化合物のフェニル基が脱離した2個の酸素原子間に介在しており、架橋化合物中のフェニル基の含有割合が上記ホスファゼン化合物(1)及び/又は(2)中の全フェニル基の総数を基準に50~99.9%であることを特徴とする架橋フェノキシホスファゼン化合物からなる難燃剤を含有し、(i)の樹脂100重量部である難燃性樹脂組成物。

- 4 (i)の樹脂100重量部に対し、0.01~50重量部の無機質充填剤を更に含有する請求の範囲第3項に記載の難燃性樹脂組成物。
- 15 5 (i)の樹脂100重量部に対し、0.01~50重量部のハロゲンを含有しない有機リン化合物を更に含有する請求の範囲第3項に記載の難燃性樹脂組成物。
 - 6 (i)の樹脂100重量部に対し、0.01~2.5 重量部のフッ素樹脂を更に含有する請求の範囲第3項 に記載の難燃性樹脂組成物。
 - 7 一般式(1)

20

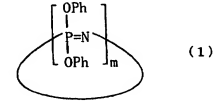


[式中m及びPhは前記に同じ。]

5 で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式 (2)

$$X = \begin{bmatrix} OPh \\ I \\ P=N \end{bmatrix}_{n} Y$$
(2)

- 10 [式中X、Y、n及びPhは前記に同じ。] で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物からなる難燃剤。
- 8 (i) 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂、(ii) 一般式 15 (1)



[式中m及びPhは前記に同じ。]

20 で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式 (2)

$$X = \begin{bmatrix} OPh \\ P=N \\ OPh \end{bmatrix}_{P} Y$$
 (2)

[式中X、Y、n及びPhは前記に同じ。]
で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物からなる難燃剤及び(iii)無機質充填剤を含有し、(i)の樹脂100重量部に対し、(ii)の難燃剤が0.1~
100重量部及び(iii)の充填剤が0.01~50重量部である難燃性樹脂組成物。

9 (i) 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂、(ii) 一般式 (1)

15

$$\begin{bmatrix}
OPh \\
I \\
P=N \\
OPh
\end{bmatrix}_{m}$$
(1)

[式中m及びPhは前記に同じ。]

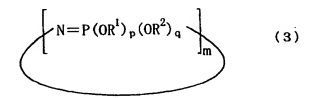
で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(2)

[式中X、Y、n及びPhは前記に同じ。] で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物からなる難燃剤及び(iii) ハロゲンを含有しない有機リン化合物を含有し、(i) の樹脂100重量部に対し、(ii) の難燃剤が0. 1~100重量部及び(iii) の有機リン化合物が0. 1~50重量部である難燃性樹脂組成物。

10 一般式(3)

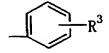
10

5



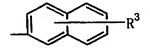
[式中mは前記に同じ。 R^1 はシアノ置換フェニル基を示す。 R^2 は炭素数 $1 \sim 180$ のアルキル基、基

15



又は基

20



を示す。ここでR³は水素原子、シアノ基、炭素数1

~ 1 0 のアルキル基、アリル基又はフェニル基を示す。 R^2 が 2 個以上ある場合には、 R^2 は同一であってもよいし、異なっていてもよい。 p 及び q は、 p > 0、 $q \ge 0$ であり、 p + q = 2 を満足する実数である。]

で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(4)

$$X' - \left\{ N = P(OR^1)_p(OR^2)_q \right\}_n Y' \qquad (4)$$

- [式中n、R¹、R²、p及びqは前記に同じ。X'は 10 基-P(OR¹)4、基-P(OR¹)3(OR²)基、
 - P(OR¹)₂(OR²)₂、基-P(OR¹)(OR²)₃、基
 - P(OR²)₄、基-P(O)(OR¹)₂、基
 - P(O)(O R¹)(O R²)又は基 P(O)(O R²)2を

示し、Y'は基-N=P(OR¹)₃、基

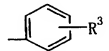
- $N = P (O R^{1})_{2} (O R^{2})$ 、基
 - $-N = P(OR^{1})(OR^{2})_{2}$ 、基 $-N = P(OR^{2})_{3}$ 、基
 - N = P(O)O R ¹又は基 N = P(O)O R ²を示す。]

で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも1種のホスファゼン化合物からな

20 る 難 燃 剤。

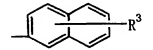
11 ホスファゼン化合物が、 R ¹がシアノ置換フェニル

基、 R ²が 炭 素 数 1 ~ 8 の ア ル キ ル 基、 基



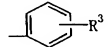
又は基

5



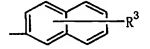
であり、R³が水素原子、炭素数1~4のアルキル基又はアリル基であり、pが0.3~1.7、qが0.3

10 ~0.7である一般式(3)の環状ホスファゼン化合物並びにR¹がシアノ置換フェニル基、R²が炭素数1~8のアルキル基、基



15

又は基



であり、R³が水素原子、炭素数1~4のアルキル基又 20 はアリル基であり、pが0.3~1.7、qが0.3 ~0.7である一般式(4)の直鎖状ホスファゼン化 合物からなる群より選ばれた少なくとも1種である請

求の範囲第10項に記載の難燃剤。

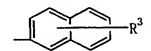
12 (i) 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂及び(ii) 一般 式(3)

 $N = P(OR^1)_p(OR^2)_q$ (3)

[式中mは前記に同じ。 R^1 はシアノ置換フェニル基を示す。 R^2 は炭素数 $1 \sim 180$ のアルキル基、基

10

又は基



を示す。ここで R^3 は水素原子、シアノ基、炭素数 1 ~ 100 アルキル基、アリル基又はフェニル基を示す。 R^2 が 2 個以上ある場合には、 R^2 は同一であってもよいし、 異なっていてもよい。 p 及び q は、 p>0、 $q \ge 0$ であり、 p+q=2 を満足する実数である。]

で表される環状ホスファゼン化合物及び一般式(4)

10

15

20

脂組成物。

$$X' - \left\{ N = P(OR^1)_p(OR^2)_q \right\}_{n} Y' \qquad (4)$$

[式中n、R¹、R²、p及び q は前記に同じ。 X' は 基-P(O R¹)₄、基-P(O R¹)₃(O R²)基、

- P(OR¹)₂(OR²)₂、基-P(OR¹)(OR²)₃、基
- P(OR²)₄、基-P(O)(OR¹)₂、基
- P(O)(OR¹)(OR²)又は基-P(O)(OR²)2を示し、Y'は基-N=P(OR¹)3、基
- $-N = P(OR^{1})_{2}(OR^{2})$ 、基
- $-N = P(OR^{1})(OR^{2})_{2}$ 、基 $-N = P(OR^{2})_{3}$ 、基
- $-N=P(O)OR^{1}$ 又は基 $-N=P(O)OR^{2}$ を示す。] で表される直鎖状ホスファゼン化合物からなる群より選ばれた少なくとも 1 種のホスファゼン化合物からなる難燃剤を含有し、(i) の樹脂 1 0 0 重量部に対し、(ii) の難燃剤が 0. $1\sim 1$ 0 0 重量部である難燃性樹
- 13 (i) 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂及び(ii) 請求の範囲第11項に記載の難燃剤を含有し、(i) の樹脂100重量部に対し、(ii) の難燃剤が0. 1~100 重量部である難燃性樹脂組成物。
- 14 請求の範囲第3項、第4項、第5項又は第6項に

記載の難燃性樹脂組成物を成形して得ることができる 難燃性樹脂成形体。

- 1 5 請求の範囲第 8 項又は第 9 項に記載の難燃性樹脂 組成物を成形して得ることができる難燃性樹脂成形体。
- 5 1 6 請求の範囲第 1 2 項又は第 1 3 項に記載の難燃性 樹脂組成物を成形して得ることができる難燃性樹脂成 形体。
- 17 請求の範囲第2項、第7項又は第10項に記載の 難燃剤を用いて熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂成形体 に難燃性を付与する方法。
 - 18 熱可塑性樹脂又は熱硬化性樹脂成形体に難燃性を付与するための請求の範囲第2項、第7項又は第10項に記載の難燃剤の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/02974

								
	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C08G79/02, C08K5/5399, C08L85/02, C09K21/14, C08L101/00							
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELD	B. FIELDS SEARCHED							
Minimum d Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C08G79/02, C08K5/5399, C08L85/02, C09K21/14, C08L101/00							
Jits	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1998 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1998 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-1998							
Electronic o WPI/	data base consulted during the international search (nam L	e of data base and, where practicable, se	earch terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.					
X A	JP, 51-046400, A (Kuraray Co 20 April, 1976 (20. 04. 76), Claims ; Examples (Family: n		7-9, 15, 17, 18 1-6, 10-14, 16					
х	JP, 03-259939, A (The Fujiku: 20 November, 1991 (20. 11. 9		7, 8, 15, 17, 18					
A	Claims ; Examples (Family: n	ione)	1-6, 9-14, 16					
х	JP, 03-296546, A (The Furukaw 27 December, 1991 (27. 12. 9)		18					
A	Claims; Examples (Family: n		1-6, 9-14, 16					
х	JP, 04-154851, A (Hitachi Ca 27 May, 1992 (27. 05. 92),	able, Ltd.),	7, 8, 15, 17, 18					
A	Claims; Examples (Family: n	none)	1-6, 9-14, 16					
A JP, 52-153987, A (E.I. Du Pont de Nemours & Co.), 1-18 21 December, 1977 (21. 12. 77), Claims & DE, 2726786, A & US, 4094856, A								
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docum consid "E" earlier "L" docum cited to specia "O" docum means "P" docum the pri	considered to be of particular relevance "E" "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "He principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be c							
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer						
Rominila		Telephone No.						

C(続き).	関連すると認められる文献	·
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	JP,04-154851,A(日立電線株式会社) 27.5月.1992(27.05.92), 特許請求の範囲,実施例(ファミリーなし)	7, 8, 15, 17, 18 1-6, 9-14, 16
A	JP,52-153987,A(イー·アイ·デュポン·ドゥ·ヌムール·アンド·カンパニー)21.12月.1977(21.12.77),特許請求の範囲&DE,2726786,A&US,4094856,A	1 -18
A	JP,01-124616,A(帝人株式会社) 17.5月.1989(17.05.89), 特許請求の範囲(ファミリーなし)	1 -18
A	JP,46-022224,B1(旭硝子株式会社) 24.6月.1971(24.06.71), 特許請求の範囲	1 -18
A	JP,37-011247,B1(ザ、ウオーカー、ケミカル、コムパニー、リミテッド)16.8月.1962(16.08.62), 特許請求の範囲	1 -18
A	JP,33-002894,B1(ウオーカー、エキストラクト、エンド、ケミカル、コムパニー、リミテッド) 19.4月.1958(19.04.58), 特許請求の範囲	1 -18
L		1

国際出願番号 PCT/JP98/02974

Α. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl6

C08G 79/02 C08L 85/02

C08K 5/5399 C09K 21/14

C08L101/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl

C08G 79/02 C08L 85/02 C08L101/00 C08K 5/5399

C09K 21/14

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1996

日本国公開実用新案公報

1971-1998

日本国登録実用新案公報 1994-1998

日本国実用新案登録公報 1996-1998

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI/L

C. 関連すると認められる文献

O. 151 E. 7	2 C BB 9 54 0 5 X IIV	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	JP,51-046400,A(株式会社クラレ) 20.4月.1976(20.04.76), 特許請求の範囲,実施例(ファミリーなし)	7-9, 15, 17, 18 1-6, 10-14, 16
X A	JP,03-259939,A(藤倉電線株式会社) 20.11月.1991(20.11.91), 特許請求の範囲,実施例(ファミリーなし)	7, 8, 15, 17, 18 1-6, 9-14, 16
X A	JP,03-296546,A(古河電気工業株式会社) 27.12月.1991(27.12.91), 特許請求の範囲,実施例(ファミリーなし)	7, 8, 15, 17, 18 1-6, 9-14, 16

x C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

20.10.98

国際調査報告の発送日

04,11,98

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 前田 孝泰

9456

電話番号 03-3581-1101 内線 3457

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/02974

C (Continua	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		• -
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	passages	Relevant to claim No.
· A	JP, 01-124616, A (Teijin Ltd.), 17 May, 1989 (17. 05. 89), Claims (Family: none)		1-18
A	JP, 46-022224, B1 (Asahi Glass Co., Ltd.) 24 June, 1971 (24. 06. 71), Claims	,	1-18
A	JP, 37-011247, B1 (The Walker Chemical Co. 16 August, 1962 (16. 08. 62), Claims	, Ltd.),	1-18
A	JP, 33-002894, B1 (Walker Extract and Che Co., Ltd.), 19 April, 1958 (19. 04. 58), Claims	mical	1-18
			·
	ü		